



PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

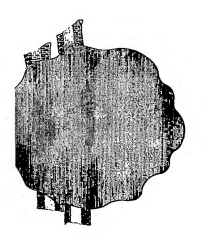
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

REC'D 2 1 OCT 2004

CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE de INVENCION número 200301814, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 30 de Julio de 2003.





El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica.

P.D.

Mª DEL MAR BIARGE MARTÍNEZ

rd Sa	e energy distribution			INSTA	NCIA DE	SOLICIT	UD	
MINISTERIO		na Española		NUMERO DE SOLICITU	C	_		
DE CIENCIA Y TECNOLOGÍA	de Pa	atentes y Ma	rcas	P20	0301	8 14		
MODALIDAD:								
PATENTE DE INVENCIÓN TIPO DE SOLICITUD:	(3) EXP. PRINCIPAL	O DE OPIGEN						}
_	MODALIDAD	LODE ONIGEIN.		FECHA Y HORA DE PRE	SENTACIÓN EN LA	A O.E.P.M.		ļ
] ADICIÓN A LA PATENTE] SOLICITUD DIVISIONAL	N° SOLICITUD			i			•	
CAMBIO DE MODALIDAD	FECHA SOLICIT			FECHA Y HORA PRESE	NTACIÓN EN LUGA	AR DISTINTO O.E.P.M	Л.	
TRANSFORMACIÓN SOLICI		EUROPEA	•	(4) LUGAR DE PRES	ENTACIÓN:		CÓDIO	3 0
PCT: ENTRADA FASE NACIO	DNAL			MADRID			28	
SOLICITANTE (S): APELLIDOS O DENOMIN	ACIÓN SOCIAL		MBRE	NAGISTINALIDAD	CÓDIGO PAÍS	DNVCIF	CNAE	PYME
BORATORIOS DEL DR.ESTEVE,	S.A.			ESPANOLA	ES	A-08037236		4
			PATER	ENECY 11				
			COLORE PATER SECREPPO SA Parlama, 1. W	1,40 80,			_l	<u></u>
DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE:	do Montocrest (and Eggl	WORDER PROVIN	ZON TELÉFONO				
DOMICILIO Avda. Mare de Deu LOCALIDAD BARCELONA	de Montserrat,	CINA DA	o. Krine,	CORREO ELEC	TRÓNICO			
PROVINCIA BARCELONA		. 35	bor.	CÓDIGO POST				
PAÍS RESIDENCIA ESPAÑA				CÓDIGO PAÍS				
NACIONALIDAD ESPAÑOLA						CIONALIDAD	- 10	CÓDIGO
INVENTOR (ES):	APELLIDOS			IOMBRE				PAIS
ORRENS JOVER ASTRILLO PEREZ			ANTONI JOSE AURI	ELIO	ESPAÑOL ESPAÑOL			ES ES
RIGOLA CONSTANSA			JORDI		ESPAÑOL			ES
EL SOLICITANTE ES EL INVENTOR			(9) MODO DE C	BTENCIÓN DEL DEREC	CHO; .			
EL SOLICITANTE NO ES EL INVEN	TOR O ÚNICO INVEN	TOR	INVENC	. LABORAL	CONTRATO		SUCESIO	Й
)* TÍTULO DE LA INVENCIÓN:			· 					
A COMBINACION DE SUSTAN	ICIAS ACTIVAS							
I) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATER	IA BIOLÓGICA:			☐ SI	X	10		
?) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR					FECHA	FF.0114		
3) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN		CÓDIGO PAÍS	N	ÚMERO		FECHA		
						•		
1) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLA	ZAMIENTO DE PAGO	DE TASAS PRE	VISTO EN EL ART	. 162. LEY 11/86 DE PA	TENTES			
5) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NO				RE Y CÓDIGO) (RELLÉN	ESE, ÚNICAMENT	E POR PROFESION	ALES)	
ANGEL DAVILA BAZ 544/4	c/Goya No.11,	28001 MADH	IID					
3) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE S	E ACOMBADAN:		·····		FIRMA DEL SO	LICITANTE O REF	RESEN	TANTE
DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 338	DOCUMEN	TO DE REPRESEN			//			
Nº DE REIVINDICACIONES: 43 DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS:	===	NTE DEL PAGO DE NFORMACIÓN COM	TASA DE SOLICITU IPLEMENTARIA	D	Ø. j.	15.	5. ±.	
LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS:		DE LOS DIBUJOS ARIO DE PROSPEC	CIÓN		(, N	ER COMUNICACIÓN	۷)	
DOCUMENTO DE PRIORIDAD	OTROS:	OC.DECLARA		, -	IRMA DEL FUI			
TRADUCCIÓN DEL DOCUMENTO DE PRI			•		, DEE I UI	.5.5.7.1.10		
OTIFICACIÓN SOBRE LA TASA DE CON Se le notifica que esta solicitud	se considerará retirad	la sì no procede a	al pago de la tasa	de concesión; para		(L)	•	
pago de esta tasa dispone de tres mes- is los diez días que establece el art. 81		DICACION GEI AI	nuncio de la coñci	SOON EN EI BUPI,				

IO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

NO CUMPLIMENTAR LOS RECUADROS ENMARCADOS EN ROJO





HOJA DE INFORMACION COMPLEMENTAR

NÚMERO DE SOLICITUD

P2003018 14



FECHA DE PRESENTACIÓN

X PATENTE DE INVEN	CIÓN	□ мс	DELO DE UTILIDA	AD			
5) SOLICITANTES:	APELLIDOS O DENOMINACIÓN SOCIAL	NOMBRE	NACIONALIDAD	CÓDIGO PAÍS	DNI/CIF	CNAE	PYM
') INVENTORES: JSCHMANN ERCÉ VIDAL)DONY SOLER)RDAL ZUERAS AS PRIÓ	APELLIDO	S	HELMUT HEINE RAMON XAVIER ALBERTO JOSEP		ALEM ESPAI	ÑOLA ÑOLA ÑOLA	
2) EXPOSICIONES OFICIALI	ES:	LUGAR			FECHA		
3) DECLARACIONES DE PR PAÍS DE ORIGE	I PAIS	GO NÜ	JMERO		FECHA		



MINISTERIO DE CIENCIA ME MORIN O 121601867.



) NÚMERO	DATOS DE PRIORIDAD 32) FECHA	33) PAÍS	22) FECHA DE	PRESENTACIÓN
			62 PATENTE D	E LA QUE ES SORIA
) SOLICITANTE (S)			•	
ABORATORIOS DEL DR	. ESTEVE, S.A.		•	•
DOMICILIO Av. Mare de I BARCELONA	Deu de Montserrat 221, 08041	NACIONALIDAD ES	SPAÑOLA	
NVENTOR (ES) ANTONI TO BUSCHMAI	RRENS JOVER, JOSE AURELIO CASTI NN, RAMON MERCE VIDAL, XAVIER CO	RILLO PEREZ, JORDI FR DONY SOLER, ALBERT	NGOLA CONSTANSA, HEL O DORDAL ZUERAS, JOS	MUT HEINRICH EP MAS PRIÓ
) Int. Cl.		GRÁFICO	(SÓLO PARA INTERPRETAR RESUME	N)
	•		•	
•			•	
•		·		•
		·		•
TÍTULO DE LA INVENCIÓN				
COMBINACION DE SUS	TANCIAS ACTIVAS			
				;
•	•		•	•
	:			
D. DECUMENT	: 			••••
RESUMEN	ISTANCIAS ACTIVAS			••••
A COMBINACION DE SI	•	anciae activas que co	amprende al menos un c	Complesio
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compi	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar	ın compuesto con afi	nidad por el receptor 5	-HT6, un •••••
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recept	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar	ın compuesto con afi	nidad por el receptor 5	-HT6, un •••••
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compr ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	ın compuesto con afi	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	-HT6, un 🕶: 🖰
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compr ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar	ın compuesto con afi	nidad por el receptor 5	-HT6, un •••••
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compre ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos i ende dicha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	-HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recept nedicamento que compr ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos i ende dicha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	-HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compr ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compre ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos i ende dicha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compre ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recept nedicamento que compr ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · · de sustancias
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compr activas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · · · de sustancias
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- nedicamento que compre ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · de sustancia
A COMBINACION DE SI a presente invención se on afinidad por el recep- ledicamento que compre ctivas para la fabricació	refiere a una combinación de sust tor del neuropéptido Y y al menos u rende dícha combinación de sustar n de un medicamento.	un compuesto con afi ncias activas y el uso	nidad por el receptor 5 de dicha combinación	HT6, un · · · · de sustancia

La combinación de sustancias activas

La presente invención se refiere a una combinación de sustancias activas que comprende al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y, preferiblemente del neuropéptido Y5, y al menos un compuesto con afinidad por el receptor 5-HT6, un medicamento que comprende dicha combinación de sustancias activas y el uso de dicha combinación de sustancias activas para la fabricación de un medicamento.

La superfamilia de receptores de serotonina (5-HT) comprende 7 clases (5-HT₁-5-HT₇) que abarcan 14 subclases humanas [D. Hoyer, et al., Neuropharmacology, 1997, 36, 419]. El receptor 5-HT₆ ha sido el último receptor de serotonina identificado por clonación molecular tanto en rata [F.J. Monsma, et al., Mol. Pharmacol., 1993, 43, 320; M. Ruat, et al., Biochem. Biophys. Res. Commun., 1993, 193, 268] como en humanos [R. Kohen, et al., J. Neurochem., 1996, 66, 47]. Los compuestos con afinidad al receptor 5-HT₆ son útiles en el tratamiento de diversos trastornos del Sistema Nervioso Central y del aparato Gastrointestinal como el síndrome del intestino irritable. Los compuestos con afinidad al receptor 5-HT₆ son útiles para el tratamiento de la ansiedad, depresión y trastornos cognitivos de la memoria [M. Yoshioka, et al., Ann. NY Acad. Sci., 1998, 861, 244; A. Bourson, et al., Br. J. Pharmacol., 1998, 125, 1562; D.C. Rogers, et al., Br. J. Pharmacol. Suppl., 1999, 127, 22P; A. Bourson, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1995, 274, 173; A.J. Sleight, et al., Behav. Brain Res., 1996, 73, 245; T.A. Branchek, et al., Annu. Rev. Pharmacol. Toxicol., 2000, 40, 319; C. Routledge, et al., Br. J. Pharmacol., 2000, 130, 1606]. Se ha demostrado que los antipsicóticos típicos y atípicos para el tratamiento de la esquizofrenia tienen una elevada afinidad por los receptores 5-HT₆ [B.L. Roth, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1994, 268, 1403; C.E. Glatt, et al., Mol. Med., 1995, 1, 398; F.J. Mosma, et al., Mol. Pharmacol., 1993, 43, 320; T. Shinkai, et al., Am. J. Med. Genet., 1999, 88, 120]. Los compuestos con afinidad al receptor 5-HT₆ son útiles para el tratamiento de la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) [W.D. Hirst, et al., *Br. J. Pharmacol.*, **2000**, *130*, 1597; C. Gérard, et al., *Brain Research*, **1997**, *746*, 207; M.R. Pranzatelli, *Drugs of Today*, **1997**, 33, 379].

Además, se ha demostrado que el receptor 5-HT₆ también desempeña un papel en la ingestesta de alimentos [*Neuropharmacology*, 41, **2001**, 210-219]. Los trastornos alimentarios, particularmente la obesidad, son una amenaza seria y creciente para la salud de las personas de todos los grupos de edad, ya que incrementan el riesgo de desarrollar otras enfermedades serias, incluso mortales, como la diabetes y las enfermedades coronarias.

El neuropéptido Y (NPY), aislado por primera vez en extractos de cerebro porcino (Tatemoto et. al. *Nature* **1982**, *296*, 659), es un péptido de 36 aminoácidos perteneciente a la familia de los polipéptidos pancreáticos, y es uno de los péptidos más abundantes en el cerebro y en el sistema nervioso central. Además, el NPY se encuentra distribuido también en varias partes del sistema nervioso periférico.

Diversos estudios sugieren que el NPY juega un papel importante en la regulación de la ingestión de alimentos y particularmente en disfunciones alimentarias incluyendo, por ejemplo, obesidad, anorexia y bulimia.

Concretamente, el NPY es un poderoso estimulante de la ingestión de alimentos. Así, cuando se inyecta directamente al SNC de ratones saciados provoca en estos un aumento significativo del apetito (Clark J. T. et. al. *Endocrinology* 1984, 115, 427; Levine A. S. et. al. *Peptides* 1984, 5, 1025; Stanley B. G. et. al. *Life Sci.* 1984, 35, 2635; Stanley B. G. et. al. *Proc. Nat. Acad. Sci. USA* 1985, 82, 3940). Por otra parte, el NPY puede jugar un papel en la regulación de las funciones cognitivas, como por ejemplo la memoria, (Flood J. F. et. al. *Brain Res.* 1987, 421, 280; Redrobe J. P. et. al. *Brain Res.* 1999, 848, 153) y ser activo en procesos de ansiedad (Heilig M. et. al. *Reg. Peptides* 1992, 41, 61) y depresión (Heilig M. et. al. *Eur. J. Pharmacol.* 1988, 147, 465).

Por otro lado, el NPY se encuentra también distribuido en el sistema periférico. Algunos estudios indican que puede estar implicado, entre otros, en procesos de hipertensión (Michel M. C: et. al. *J. Hypertens.* **1995**, *13*, 385), y analgesia (Gehlert D. R. *Life Sci.* **1994**, *55*, 551).

Las proteínas endógenas que constituyen los receptores que se ligan al NPY han sido ampliamente estudiadas. Varias han sido clonadas y expresadas. En la actualidad, son reconocidos seis diferentes subtipos de receptores, denominados Y1 a Y6, (Hispkind P A. et. al. *Annu. Rep. Med. Chem.* 1996, 31, 1; Grundemar L. et. al. *TiPS Reviews, 15*, 153,1994). Cada subtipo de receptor del NPY está generalmente asociado a una actividad biológica diferente. Así por ejemplo, el receptor Y2 se encuentra implicado en la inducción de convulsiones en ratas (Dumont Y. et. al. *Brit. J. Pharmacol.* 2000, 129, 1075).

El receptor que ha sido identificado más recientemente es el Y5 (Hu et. al. *J. Biol. Chem.* **1996**, *271*, 26315). Existen evidencias de que el receptor Y5 presenta un perfil farmacológico relacionado con la ingestión alimenticia que es único si se compara con los otros subtipos de receptores. El hecho de que el péptido [D-Trp³²]NPY, un agonista selectivo del receptor Y5, que no presenta afinidad por el receptor Y1, estimule la ingestión de alimentos en ratas (Gerald C. et. al. *Nature*, **1996**, *382*, 168), favorece la hipótesis que relaciona al receptor Y5 con el consumo exagerado de alimentos. Consecuentemente, los compuestos que tengan afinidad por el receptor Y5 deben ser eficaces inhibiendo la ingestión de alimentos y muy útiles en el control de enfermedades como la obesidad u otros trastornos alimentarios como anorexia, bulimia, caquexia o diabetes de tipo II. Además, se ha sugerido que dichos compuestos son útiles para controlar enfermedades como artritis o epilepsia.

Aunque los compuestos convencionales con afinidad por los receptores NPY y los compuestos convencionales con afinidad por los receptores 5-HT₆ son generalmente eficaces para tratar trastornos relacionados con los receptores NPY y los receptores 5-HT₆ respectivamente, muestran por otra parte eventualmente efectos secundarios adversos.

Por lo tanto, fue objeto de la presente invención proporcionar un medicamento adecuado para la profilaxis y/o tratamiento de los trastornos relacionados con los receptores NPY, preferiblemente los receptores NPY5, y los receptores 5-HT6, que preferiblemente no muestre los efectos secundarios adversos de los compuestos convencionales con afinidad por el receptor NPY o el receptor 5-HT6, o que dichos efectos sean como mínimo menos frecuentes y/o menos pronunciados.

Asi, un aspecto de la presente invención es una combinación de sustancias activas, que contiene:

- (A) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y
 (NPY) y
- (B) al menos un compuesto con afinidad por el receptor 5-HT₆.

Sorprendentemente, se ha hallado que los compuestos con afinidad por el receptor NPY y los compuestos con afinidad por el receptor 5-HT₆ muestran un efecto synèrgico en sus actividades farmacológicas. Por consiguiente, puede reducirse la dosis de los compuestos correspondientes en comparación a la dosis necesaria pará una administración individual de esos compuestos.

Preferiblemente la combinación de substancias activas de la presente invención puede contener como componente (A) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y5 (NPY5).

Preferiblemente la combinación de las substancias activas de la presente invención puede contener como componente (A) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y (NPY), preferiblemente del neuropéptido Y5 (NPY5), que es seleccionado del grupo constituido por los compuestos a la fórmula general (Ia)

$$R^{1a}$$
 R^{1a}
 R^{5a}
 R^{3a}
 R^{4a}
 R^{9a}
 R^{6a}
 R^{7a}
 R^{10a}
 R^{11a}
 R^{11a}

R¹a, R²a, R³a, R⁴a son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, halógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, -OR¹²a, -OC(=O)R¹³a, -SR¹⁴a, -SOR¹⁴a, -SO₂R¹⁴a, -NH-SO₂R¹⁴a, -SO₂NH₂ y -NR¹⁵aR¹⁶a,

ET0026

R^{5a} representa hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

7

R^{6a}, R^{7a}, R^{8a}, R^{9a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un —COOR^{17a}.

A^a representa un miembro puente -CHR^{18a}- o -CHR^{18a}-CH₂,

R^{10a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R¹¹¹ª representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o bien

8

R^{10a} y R^{11a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{12a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

ET0026 9

R^{13a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{14a} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{15a} y R^{16a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo

alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

o bien R^{15a} y R^{16a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo,

R^{17a} representa hidrógeno,un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{18a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

Según la presente invención, un sistema de anillos mono o policíclico significa un sistema de anillos hidrocarbonados mono o policíclico que puede ser saturado, insaturado o aromático. Si el sistema de anillos es policíclico, cada uno de sus diferentes anillos puede mostrar un grado distinto de saturación, es decir, puede ser saturado, insaturado o aromático. Opcionalmente, cada uno de los anillos del sistema de anillos mono o policíclicos puede contener uno o más heteroátomos como miembros del anillo, que pueden ser idénticos o diferentes y que pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O, S y P, y más preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O y S. Preferiblemente, el sistema de anillos policíclico puede incluir dos anillos condensados. Los anillos del sistema de anillos mono o policíclicos tienen preferentemente 5 o 6 miembros.

Si uno o más de los residuos R¹a-R¹8a representa un radical alifático, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C¹-4 –alcoxi lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C¹-4 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C¹-4 lineal o ramificado, amino, carboxi, amido, ciano, nitro, -SO²NH², -CO-C¹-4-alquilo, -SO-C¹-4-alquilo, -SO²-C¹-4-alquilo, -NH-SO²-C¹-4-alquilo, donde el alquilo C¹-4 puede en ser en cada caso lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido , y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, CF₃ y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente, es en sí mismo al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferentemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1a}-R^{18a} representa un radical cicloalifático que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferentemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C₁₋₄-alquilo lineal o ramificado, alcoxi

 C_{1-4} lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_{1-4} lineal o ramificado, fenoxi, benzoilo, ciclohexilo, perfluoroalquilo C₁₋₄ lineal o ramificado,-NR^AR^B donde R^A y R^B son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, carboxi, amido, ciano, nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₋₄ -alquilo, -CO-OC₁₋₄-alquilo, -SO-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄ -alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, donde el alquilo C₁₋₄ puede en cada caso ser un lineal o ramificado, fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferentemente de un grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, benzoilo, fenoxi, ciclohexilo, -CF₃, -CO-CH₃, -CO-OCH₃, -NR^{Aa}R^{Ba} donde R^{Aa} y R^{Ba} son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH2-CH2-OH y fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente es en sí mismo, al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R¹a-R⁴a y R¹0a-R¹8a comprende un grupo alquileno que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferentemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alcoxi C₁₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁₄ lineal o ramificado, amino, carboxi, amido, ciano, nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₄-alquilo, -SO-C₁₄-alquilo, -SO₂-C₁₄-alquilo, -NH-SO₂-C₁₄-alquilo, donde el alquilo C₁₄ puede ser lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, CF₃ y fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente es en sí mismo, al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1a}-R^{4a} y R^{10a}-R^{18a} comprende un sistema de anillos mono o policíclicos que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferentemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, alcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁₋ 4 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, amino, carboxi, amido, ciano,ceto, nitro, -SO $_2$ NH $_2$, -CO-C $_{1-4}$ -alquilo, -SO-C $_{1-4}$ -alquilo, -SO $_2$ -C $_1$ -4-alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, donde el alquilo C₁₋₄ puede ser lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo, etilo, metoxi, etoxi, CF₃, ceto,ciano y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente es en sí mismo al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferentemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1a}-R^{4a} y R^{10a}-R^{18a} representa o comprende un radical arilo que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, perfluoroalquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, NR^AR^{Ba} donde R^{Aa} y R^{Ba} son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, carboxi, amido, ciano, -CH(OH)(fenil), nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₋₄-alquilo, -CO-OC₁₋₄-alquilo, -SO-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄-alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, donde el alquilo C₁₋₄ puede ser lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más

preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo, etilo, ciano, -CH(OH)(fenilo), metoxi, etoxi, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, CF₃, -CO-CH₃, -CO-OCH₃, -NR^AR^B donde R^A y R^B son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente, es en sí mismo al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R1a-R4a y R10a-R18a representa o comprende un radical heteroarilo que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferentemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁₋ 4 lineal o ramificado, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, perfluoroalquilo $C_{1 ext{-}4}$ lineal o ramificado, NR^{Aa}R^{Ba} donde R^{Aa} y R^{Ba} son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, carboxi, amido, ciano, nitro, -CH(OH)(fenil), - SO_2NH_2 , -CO-C₁₋₄-alquilo, -CO-OC₁₋₄-alquilo, -SO-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄-alq alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, donde el alquilo C₁₋₄ puede ser lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo, etilo, ciano, metoxi, etoxi, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, CF3, CH(OH)(fenilo), -CO-CH₃, -CO-OCH₃, -NR^{Aa}R^{Ba} donde R^{Aa} y R^{Ba} son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente, es en sí mismo al menos

monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si R^{10a} y R^{11a} y/o R^{15a} y R^{16a} forman un anillo heterocíclico que, a menos que se defina de otra forma, es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de estos sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alcoxi C_{1-4} lineal o ramificado, alquilo C_{1-4} lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_{1-4} lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_{1-4} lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_{1-4} lineal o ramificado, amino, carboxi, amido, ciano, nitro, $-SO_2NH_2$, $-CO-C_{1-4}$ -alquilo, $-SO_2-C_{1-4}$ -alquilo, $-NH-SO_2-C_{1-4}$ -alquilo, donde el alquilo C_{1-4} puede ser lineal o ramificado, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferentemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, metilo, CF_3 y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados anteriormente es en sí mismo, al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si R^{10a} y R^{11a} y/o R^{15a} y R^{16a} forman un anillo heterocíclico que, a menos que se defina de otra forma, contiene uno o más heteroátomos adicionales como miembros del anillo, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O y S, y más preferiblemente del grupo consistente en N y O.

Si uno o más de los residuos R^{1a}-R^{18a} representa un radical cicloalifático que, a menos que se defina de otra forma, contiene uno o más heteroátomos como miembros del anillo, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O, S y P, y más preferiblemente del grupo consistente en N, O y S.

Si uno o más de los residuos R^{1a}-R^{4a} y R^{10a}-R^{18a} representa o comprende un radical heteroarilo que, a menos que se defina de otra forma, contiene uno o

más heteroátomos adicionales como miembros del anillo, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O, S y P, y más preferiblemente del grupo consistente en N, O y S.

Compuestos preferidos de la fórmula general (la) son aquellos en los cuales R^{1a} , R^{2a} , R^{3a} , R^{4a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en H, F, Cl, Br, un radical alifático C_{1-6} , saturado o in saturado, lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, - OR^{12a} , - $OC(=O)R^{13a}$, - SR^{14a} , - SO_2R^{14a} , - $SO_2R^$

 R^{5a} representa hidrógeno, un radical alifático C_{1^-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, o un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{6a}, R^{7a}, R^{8a}, R^{9a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C₃-C₈ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un —COOR^{17a},

Aª representa un miembro puente -CHR^{18a}- o -CHR^{18a}-CH₂-,

 R^{10a} representa hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} , lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{11a} representa un radical alifático C₁₋₆ lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C₃-C₈ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁-C₆ opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o bien

R^{10a} y R^{11a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo de 5 o 6 miembros heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{12a} representa hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} , lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos

ET0026 18

monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5- o 6- miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{13a} representa hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} , lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{14a} representa un radical alifático C_{1-6} , lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{15a} y R^{16a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} , lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

19

o bien R^{15a} y R^{16a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático de 5 o 6 miembros, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo,

 R^{17a} representa hidrógeno, un radical alifático $C_{1\text{-}6}$, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático $C_3\text{-}C_8$ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno $C_{1\text{-}6}$ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{18a} representa hidrógeno,un radical alifático $C_{1\text{-}6}$, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático $C_3\text{-}C_8$ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno $C_{1\text{-}6}$

opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

Particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (la) en la cual R¹a, R^{2a}, R^{3a}, R^{4a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en H, F, Cl, Br, un radical alifático C₁₋₃ opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C₅ o C₆ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C1 o C2 opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, -OR^{12a}, -OC(=O)R^{13a}, -SR^{14a} y -NR^{15a}R^{16a}, preferiblemente seleccionada del grupo consistente en H, F, Cl, CH₃, CH₂CH₃, CF₃, CF₂CF₃, ciclopentilo, ciclohexilo, nitro, ciano y –OR^{12a} y los residuos restantes R^{5a}-R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{5a} representa H o un radical alquilo C₁₋₃ lineal o ramificado, preferiblemente H, CH₃ o CH₂CH₃ y los residuos restantes R^{6a}-R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{6a}, R^{7a}, R^{8a}, R^{9a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₃ lineal o ramificado, un ciano y un grupo COOR^{17a}, preferiblemente seleccionada del grupo consistente en H, CH₃, CH₂CH₃ y un grupo ciano, y los residuos restantes R^{10a}-R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{10a} representa hidrógeno o un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, y los residuos restantes R^{11a}-R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{11a} se selecciona del grupo consistente en un radical fenilo no sustituido, un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido con un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, un radical alcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, un radical perfluoroalcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, un radical perfluoroalcoxi C₁₋₄ lineal o ramificado, F, Cl, Br, ciclohexilo, fenilo, fenoxi, feniltio, benzoilo, ciano, -C(=O)C₁₋₂-alquilo, -C(=O)OC₁₋₂-alquilo, carboxi, -CH(OH)(fenilo), -NR^{Aa}R^{Ba} donde R^{Aa}, R^{Ba} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, -CH₂-CH₂-OH y un radical fenilo no sustituido,

Un radical tiazol no sustituido,

ET0026 22

Un grupo de fórmula general (A),

en la cual

n es 1 o 2,

X representa CH o N,

Y representa CH₂, O, N-R^C, CH-OH o C(=O),

 R^C es H o un radical alquilo $\mathsf{C}_\mathsf{1-4}$ lineal o ramificado,

Un grupo de fórmula (B),

(B)

Un grupo de fórmula (C),

(C)

un grupo de fórmula (D).

$$R^{C}$$

en la cual R^D es H o un radical alquilo C_{1-4} lineal o ramificado y un grupo de formula general (E),

en la cual

 R^E representa H, un radical alquilo C_{1-4} lineal o ramificado o un radical alcoxi C_{1-4} lineal o ramificado,

W representa un enlace entre los dos anillos aromáticos, CH2, CH-OH o C(=O),

Z representa CH_2 , O, S, CH-OH, C(=0) o N-R^F en la cual R^F representa H o un radical alquilo C_{1-4} lineal o ramificado, y los residuos restantes R^{12a} - R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{10a} y R^{11a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 6 miembros saturado, que es al menos monosustituido con un radical metilo y/o condensado con un radical fenilo o ciclohexilo no sustituido o al menos monosustituido, siendo dicho radical fenilo o ciclohexilo al menos monosustituido con F y/o OCH₃ y los residuos restantes R^{12a}-R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{12a} representa H, un radical alquilo $C_{1\text{--}4}$, un radical ciclohexilo o un radical fenilo, preferiblemente H, CH_3 , C_2H_5 o un radical fenilo, y los residuos restantes R^{13a} - R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (la) en la cual R^{13a} representa H, un radical alquilo $C_{1\text{--}4}$, ciclohexilo o un radical fenilo, preferiblemente H, CH_3 , C_2H_5 o fenilo, y los residuos restantes $R^{14a}\text{-}R^{18a}$ y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (la) en la cual R^{14a} representa H, un radical alquilo C_{1-4} , ciclohexilo o un radical fenilo,

preferiblemente H, CH_3 , C_2H_5 o fenilo, y los residuos restantes R^{15a} - R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R^{15a} y R^{16a} son seleccionados cada uno independientemente del grupo consistente en H, un radical alquilo C₁₋₄, ciclohexilo y un radical fenilo, preferiblemente del grupo consistente en H, CH₃, C₂H₅ y fenilo, y los residuos restantes R^{17a} y R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia) en la cual R¹⁷ representa H, un radical alquilo C₁₋₄, ciclohexilo o un radical fenilo, preferiblemente H, CH₃, C₂H₅ o fenilo, y los residuos restantes R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

También particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (la) en la cual R^{18a} representa H, un radical alquilo C₁₋₄, ciclohexilo o un radical fenilo, preferiblemente H, CH₃ o fenilo, y el residuo restante A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o

diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

Más particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (Ia), en la cual al menos dos de los residuos R¹a, R²a, R³a, R⁴a, preferiblemente R²a y R³a, no representan hidrógeno, y los residuos restantes R¹a, R²a, R³a y R⁴a no representan hidrógeno y los restantes residuos R⁵a-R¹8a y Aª tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

Más particularmente preferidos son compuestos de fórmula general (la),
en la cual ${\sf R}^{\rm 5a}$

es CH₃ o C₂H₅, y el resto de los residuos R^{1a}- R^{4a}, y R^{6a}- R^{18a} y A^a tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

Los compuestos derivados de benzoxazina de fórmula general (la) preferidos son:

- [1] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-acetamida),
- [2] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida),
- [3] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida clorhidrato),

- [4] (N-(4-benzoil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida),
- [5] (N-(4-benzoil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida clorhidrato),
- [6] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(5-oxo-5,6,7,8-tetrahidro-naftalen-2-il)-acetamida clorhidrato),
- [7] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-4-il)-acetamida clorhidrato),
- [8] (N-(3-benzoil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida clorhidrato),
- [9] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(1-oxo-indan-5-il)-acetamida),
- [10] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(1-oxo-indan-5-il)-acetamida clorhidrato),
- [11] (N-Indan-5-il-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [12] (N-(2-Metoxi-dibenzofuran-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida clorhidrato),
- [13] (N-(4-Ciclohexil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida clorhidrato),
- [14] (1-{1-[2-(3,4-Dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]piperidin-4-il}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona clorhidrato),

- [15] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-2-fenil-acetamida clorhidrato),
- [16] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-propionamida clorhidrato),
- [17] (N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida),
- [18] (N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [19] (2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida),
- [20] (2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida clorhidrato),
- [21] (N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [22] (N-(4-Ciclohexil-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida),
- [23] (N-(4-Ciclohexil-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [24] (N-(4-benzoil-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida clorhidrato),
- [25] (N-(9-Metil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),

- [26] (N-(9,10-Dioxo-9,10-dihidro-antracen-2-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [27] (N-[4-(Etil-fenil-amino)-fenil]-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [28] (2-[4-(6-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-[4-metil-fenil-amino)-fenil]-acetamida clorhidrato),
- [29] (2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-[4-fenoxi-fenil)-acetamida clorhidrato),
- [30] (N-[4-(Isopropil-fenil-amino)-fenil]-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [31] (3-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-propionamida clorhidrato),
- [32] (2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-etil-9H-carbazol-3-il)-acetamida clorhidrato),
- [33] (N-(4-Cloro-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [34] (2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-cloro-fenil)-acetamida clorhidrato),
- [35] (2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida clorhidrato),
- [36] (2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida clorhidrato),

- [37] (N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [38] (N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-2-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
 - $[39] \quad 2\hbox{-}[4\hbox{-}(6\hbox{-}Cloro\hbox{-}2\hbox{-}oxo\hbox{-}4H\hbox{-}benzo[d][1,3]oxazin\hbox{-}1\hbox{-}il)\hbox{-}piperidin\hbox{-}1\hbox{-}il]\hbox{-}N\hbox{-}(9\hbox{-}hidroxi\hbox{-}9H\hbox{-}fluoren\hbox{-}3\hbox{-}il)\hbox{-}acetamida clorhidrato)} \,,$
- [40] (N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato),
- [41] 2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-trifluorometil-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [42] 2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-fenil-acetamida clorhidrato ,
- [43] 2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-trifluorometil-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [44] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-fenil-acetamida clorhidrato ,
- [45] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-trifluorometil-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [46] 2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-fenil-acetamida clorhidrato ,
- [47] N-(4-Cloro-fenil)-2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,

- [48] N-(4-Ciano-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,
- [49] N-(4-Ciano-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [50] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-ciano-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [51] N-(4-Acetil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [52] 2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [53] N-(4-Acetil-fenil)-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [54] N-(4-Acetil-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [55] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [56] N-(4-Benzoil-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [57] N-(4-Benzoil-fenil)-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [58] N-(2-Cloro-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,

- [59] 2-[4-(6-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-trifluorometil-fenil)-acetamida ,
- [60] 2-[4-(6-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-fenil-acetamida,
- [61] N-(4-Ciclohexil-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [62] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-ciclohexil-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [63] N-(2-Benzoil-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,
- [64] N-(2-Benzoil-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,
- [65] N-(2-Benzoil-fenil)-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [66] N-(2-Benzoil-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]--acetamida,
- [67] 2-[4-(6-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [68] N-(4-Acetil-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [69] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,

- [70] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-acetamida clorhidrato ,
- [71] 2-[4-(6-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-acetamida clorhidrato ,
- [72] 2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-acetamida clorhidrato ,
- [73] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-hidroxi-9H-fluoren-2-il)-acetamida clorhidrato ,
- [74] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-2-il)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-pipe ridin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [75] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-2-il)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [76] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato .
- [77] N-(4-Ciclohexil-fenil)-2-[4-(7-fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato .
- [78], N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(5-fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,
- [79] N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(6-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-pipe ridin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [80] N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(7-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,

- [81] 2-[4-(5-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-etil-9H-carbazol-3-il)acetamida clorhidrato ,
- [82] 2-[4-(5-Fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida clorhidrato ,
- [83] 2-[4-(6-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida ,
- [84] N-Dibenzofuran-2-il-2-[4-(8-metoxi2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- acetamida
- [85] 2-[4-(7-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-dibenzofuran-2-il-acetamida ,
- [86] 2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)- acetamida ,
- [87] 2-[4-(7-Fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-hidroxi-9H-fluoren-3-il)-acetamida ,
- [88] N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(5-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [89] N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(5-fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [90] N-(9H-carbazol-3-il)-2-[4-(6-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [91] N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(5-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,

- [92] 2-[4-(5-Metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida ,
- [93] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(7-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [94] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(8-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [95] N-Dibenzofuran-2-il-2-[4-(5-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [96] N-[4-(Etil-fenil-amino)-fenil]-2-[4-(7-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [97] N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(8-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida
- [98] N-[4-(Etil-fenil-amino)-fenil]-2-[4-(8-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [99] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-4-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [100] N-[4-(Hidroxi-fenil-metil)-fenil-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [101] N-[4-Cloro-2-(-2-cloro-benzoil)-fenil]-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [102] N-[4-Cloro-2-(-2-cloro-benzoil)-fenil]-2-[4(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,

- [103] N-[4-Cloro-2-(2-cloro-benzoil)-fenil]-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato,
- [104] N-[4-Cloro-2-(-2-cloro-benzoil)-fenil]-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [105] 2-[4-(7-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-thiazol-2-il-acetamida,
- [106] 2-[4-(6-fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-tiazol-2-il-acetamida,
- [107] N-Dibenzotiofen-2-il-2-[4-(5-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [108] 2-[4-(7-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-dibenzotiofen-2-il-acetamida ,
- [109] 2-[4-(5-Hidroxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida ,
- [110] 1-{1-[2-(3,4-Dihidro-1H-isoquinolin-2-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona clorhidrato ,
- [111] 2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-acetamida ,
- [112] 2-[4-(6-Metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-acetamida ,
- [113] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-acetamida ,

- [114] 2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil-benzotiazol-5-il)-acetamida ,
- [115] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil-benzotiazol-5-il)-acetamida ,
- [116] 2-[4-(6-Metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil-benzotiazol-5-il)-acetamida ,
- [117] N-(3-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [118] N-(4-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [119] N-(3-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida .
- [120] N-(4-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [121] N-(3-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [122] N-(4-Dimetilamino-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [123] N-(4-Dietilamino-fenil)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [124] 2-{2-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoato de metilo ,

- [125] 2-{2-[4-(8-Metil- 2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoato de metilo,
- [126] N-(2-Metoxi-dibenzofuran-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato ,
- [127] N-2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]N-(2-metoxi-dibenzofuran-3-il -acetamida clorhidrato ,
- [128] 2-{2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoato de metilo ,
- [129] 2-{2-[4-(6-Metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoato de metilo ,
- [130] 2-[4-(6-Cloro2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-(4-dietilamino-fenil)-acetamida diclorhidrato ,
- [131] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-{4-[etil-(2-hidroxi-etil)-amino]-fenil}acetamida diclorhidrato ,
- [132] N-{4-[Etil-(2-hidroxi-etil)-amino]-fenil}-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato ,
- [133] N-(4-Dietilamino-fenil)-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato,
- [134] N-(4-Dietilamino-fenil)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato ,
- [135] N-{4-[Etil-(2-hidroxi-etil)-amino]-fenil}-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato ,

- $[136] \begin{tabular}{l} Benzo[1,3] dioxol-5-il-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida \end{tabular},$
- [137] Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [138] Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [139] Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [140] N-{4-[Etil-(2-hidroxi-etil)-amino]-fenil}-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato ,
- [141] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-dimetilamino-fenil)-acetamida diclorhidrato ,
- [142] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(4-metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [143] N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(4-metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [144] 2-[4-(4-Metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxifenil)-acetamida ,
- [145] 2-{2-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoico,
- [146] 1-{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-1,4-

- dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- [147] 6-Cloro-1-{1-[2-(6-fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona
- [148] 1-{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-6-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- [149] 1-{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-8-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- [150] 1-{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- $[151] \begin{tabular}{ll} 6-Cloro-1-\{1-[2-(6-metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3] oxazin-2-ona , \\ \end{tabular}$
- [152] 1-{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-8-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- [153] 1-{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-6-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,
- [154] N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,
- [155] N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [156] 2-[4-(2-Oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida ,

- [157] N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [158] 2-[4-(6,7-Difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-hidroxi-9H-fluoren-3-il)-acetamida ,
- [159] N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(6,7-difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,
- [160] 2-[4-(6,7-Difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida ,
- [161] 2-[4-(6,7-Difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-etil-9H-carbazol-3-il)-acetamida,
- [162] 2-[4-(4-Metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida , y
- [163] 2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-(3-dimetilamino-fenil)-acetamida.

Los derivados de benzoxazinona de fórmula general (la), dónde R¹a-R¹¹a y Aa tienen la misma significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que la reacción de un compuesto de fórmula general (lla):

(Ila)

en la cual:

R^{10a} y R^{11a} tienen la significación indicada anteriormente, con un compuesto de fórmula general (IIIa):

en la cual:

Aª tiene la significación indicada anteriormente, Fª representa un halógeno, un grupo hidroxilo o O-acilo y donde Gª representa un halógeno, preferentemente cloro. La reacción se lleva a cabo en disolventes inertes y en presencia de una base o/y auxiliares, dando lugar a compuestos de fórmula general (IVa)

$$R^{10a}$$
 N
 A^a
 G^a
 R^{11a}

(IVa)

en la cual:

Aª, Gª, R¹0a y R¹1a tienen la significación indicada anteriormente.

ET0026 43

Estos compuestos se hacen reaccionar con aminas de fórmula general (Va) y/o una de sus sales preferentemente el clorhidrato,

$$R^{2a}$$
 R^{3a}
 R^{4a}
 R^{9a}
 R^{6a}
 R^{7a}
 R^{7a}

Donde R^{1a} a R^{9a} tienen la significación indicada anteriormente, en un medio adecuado y en presencia de base y/o auxiliares cuando sea necesario.

El proceso puede ser ilustrado a modo de ejemplo por el siguiente esquema de reacción:

Esquema 1

$$R^{10a} \xrightarrow{R^{11a}} F^{a} \xrightarrow{A^{a}} G^{a} \xrightarrow{R^{10a}} R^{10a} \xrightarrow{R^{11a}} F^{5a} \xrightarrow{R^{10a}} R^{10a} \xrightarrow{R^{10a}} R^{10a}$$

donde desde R^{1a} a R^{11a} y A^a tienen la significación iondicada anteriormente.

Medios apropiados para la reacción son por ejemplo disolventes orgánicos, entre los que se incluyen éteres, preferiblemente dietil éter, dioxano, tetrahidrofurano, dimetil glycol éter, o alcoholes, por ejemplo metanol, etanol, propanol, isopropanol, butanol, isobutanol, tert-butanol, o hidrocarburos preferiblemente benceno, tolueno, xileno, hexano, ciclohexano, éter de petróleo o hidrocarburos halogenados, por ejemplo diclorometano, triclorometano, tetraclorometano, dicloroetileno, tricloroetileno, clorobenzeno o/y otros disolventes preferiblemente acetato de etilo, trietilamina, piridina, dimetilsulfóxido, dimetilformamida, hexametilfosforamida, acetonitrilo, acetona o nitrometano. También pueden utilizarse mezclas de los disolventes mencionados.

Las bases que pueden utilizarse para el proceso, de acuerdo con la invención, son en general bases orgánicas o inorgánicas, preferiblemente hidróxidos de metales alcalinos, por ejemplo hidróxido sódico o hidróxido potásico, o de otros metales como el hidróxido de bario o diferentes carbonatos, preferiblemente carbonato potásico, carbonato sódico, carbonato de calcio, o alcóxidos, por ejemplo metoxido sódico, metóxido potásico, etóxido sódico, etóxido potásico o tert-butóxido potásico, o aminas orgánicas, preferiblemente trietilamina, diisopropiletilamina o heterociclos, por ejemplo 1,4-diazabiciclo[2.2.2]octano, 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno, piridina, diamino piridina, dimetilaminopiridina, metilpiperidina o morfolina. También pueden utilizarse metales alcalinos como el sodio o sus hidruros por ejemplo hidruro sódico.Pueden emplearse a su vez mezclas de una o más de las bases mencionadas.

Las bases mencionadas anteriormente pueden ser utilizadas para el proceso como auxiliares cuando se considere apropiado. Otros auxiliares pueden ser agentes deshidratantes entre los que se incluyen las carbodiimidas, por ejemplo diisopropilcarbodiimida, diciclohexilcarbodiimida, o N-(3-dimetilaminopropil)-N'-etilcarbodiimida clorhidrato, o compuestos carbonílicos, por ejemplo carbonildiimidazol o compuetos como isobutilcloroformiato o cloruro de metansulfonilo, entre otros. Estos reactivos se emplean en general en una cantidad comprendida entre 0.5 y 3 mol respecto a 1 mol de los correspondientes ácidos carboxílicos. En general, las bases se emplean en una cantidad comprendida entre 0.05 y 10 mol respecto a 1 mol de los compuestos de la invención.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los compuestos de fórmula general (Ia), (IIa), (IIIa), (IVa), (Va) puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en alguna de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & Sons, 1991]. Los grupos protectores pueden

ET0026 46

ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Los compuestos de fórmula general (IIa), (IIIa), (IVa), y (Va) son comerciales o bien pueden prepararse de acuerdo con los métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica. La reacción de un compuesto de fórmula (IVa) con un compuesto de fórmula (Va) rinde un compuesto derivado de benzoxazinona de fórmula general (Ia) empleando métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Las benzoxazinonas sustituidas de fórmula general (Va) donde R^{5a}, representa H, han sido sintetizadas preferentemente a partir de los ácidos antranílicos sustituidos o sus esteres por reducción a los correspondientes alcoholes benzílicos (ver Esquema 2, Método A). Por aminación reductora con la 1-Boc-4-piperidona ,se introduce la Boc-piperidina. La formación del anillo de benzoxazinona se produce por ciclación con trifosgeno, un tratamiento en medio ácido permite la desprotección de la piperidina, según método descrito P.D.Williams et al., *J.Med.Chem.*, 1995, 38, 4634 y posteriormente I.M.Bell et al., *J.Med.Chem.*, 1998,41,2146, que se incorporan aquí como referencias y forman parte de su divulgación. Estas benzoxazinonas sustituidas (Va) nos permiten obtener los compuestos de fórmula general (Ia). por reacción con una haloamida de fórmula general (IVa).

Por reducción de las cetonas correspondientes con BNaH $_4$ en metanol o por otros métodos convencionales (ver esquema 2, método B, R 5 = Z) se obtienen los 2-amino-bencilalcoholes R5a sustituidos , intermedios que nos permiten por la misma vía sintética anterior, obtener compuestos de fórmula general (la) donde R5a puede ser un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente mono sustituido, opcionalmente pude contener como mínimo un heteroátomo formando parte de un anillo cicloalifático o alquilo (designado por Z en el método B).

Los compuestos de fórmula general (IVa) son comerciales o pueden prepararse de acuerdo con el esquema 1 por métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica. Esencialmente los respectivos compuestos de fórmula general (IIa) reaccionan con cloruro de cloroacetilo o el respectivo compuesto de foórmula (IIIa) en presencia de un medio orgánico, preferentemente diclorometano y una base, peferentemente trietilamina o diisopropiletilamina.

Las sales de los derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ia), dónde R^{1a}-R^{11a} y Aa tienen la misma significación indicada anteriormente, pueden se preparados de forma que al menos un compuesto de fórmula general (Ia) que tenga al menos un grupo básico se hace reaccionar con un ácido mineral u orgánico, preferiblemente en presencia de un medio reactivo adecuado. Los medios reactivos adecuados son los facilitados anteriormente. Acidos minerales adecuados son por ejemplo los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico; ácidos orgánicos adecuados son por ejemplo los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico o canforsulfónico.

Las sales de los derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ia), dónde R¹a-R¹¹a y Aa tienen la misma significación indicada anteriormente, pueden se preparados de forma que al menos un compuesto de fórmula general (Ia) que tenga al menos un grupo ácido se hace reaccionar con una o más bases adecuadas, preferiblemente en presencia de un medio reactivo adecuado. Bases adecuadas son por ejemplo hidróxidos, carbonatos o alcóxidos, que incluyen cationes adecuados, derivados por ejemplo de metales alcalinos, metales de tierras alcalinas o cationes orgánicos, por ejemplo [NH_nR_{4-n}]⁺, en las cuales n es 0, 1, 2, 3 o 4 y R representa un radical alquilo C₁-4 lineal o ramificado.

Los solvatos, preferiblemente hidratos, de los compuestos derivados de Benzoxazinona de fórmula general (la) también pueden obtenerse mediante procedimientos conocidos en el arte de la técnica.

Si los compuestos derivados de Benzoxazinona de fórmula general (la) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, particularmente enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos conocidos en el arte de la técnico como los métodos cromatográficos o la cristalización con reactivos quirales.

La purificación y aislamiento de los compuestos derivados de Benzoxazinona de fórmula general (la) o un correspondiente estereoisómero, o sal, o solvato, respectivamente, pueden efectuarse en caso necesario mediante procedimientos conocidos en el arte de la técnica como los métodos cromatográficos o la recristalización.

Preferiblemente la combinación de las substancias activas de la presente invención puede contener como componente (B) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del 5-HT₆ que es seleccionado del grupo constituido los compuestos sulfonamídicos derivados de la benzoxazinona de fórmula general (lb),

$$R^{2b}$$
 R^{3b}
 R^{4b}
 R^{6b}
 R^{6b}
 R^{7b}
 R^{7b}
 R^{7b}

en la cual

R¹b, R²b, R³b, R⁴b son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, halógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, —saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, - OR¹ob, -O(C=O)R¹ob, -C(C=O)R¹ob, -SO2NH₂ y -NR¹obR¹ob, -SO2NH₂ y -NR¹obRìobRìoba consistencia del grupo nitro, ciano, -SO2NH₂ y -NR¹obRìoba consistencia del grupo nitro, ciano, -SO2NH₂ y -NR¹oba consistencia del grupo nitro nit

R^{5b} representa hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado o un radical

cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{6b}, R^{7b}, R^{8b}, R^{9b} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un —COOR^{15b},

W^b representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno o alquenileno, opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, un grupo NR^{16b}R^{17b} o un grupo COR^{18b}, R^{10b} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido.

R¹¹¹¹¹ representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{12b} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, no un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{13b} y R^{14b} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo

alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

o bien R^{13b} y R^{14b} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo,

R^{15b} representa hidrógeno,un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{16b} representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado,

R^{17b} representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, y

R^{18b} representa un radical arilo opcionalmente al menos monosustituido,

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una de sus sales fisiológicamente aceptables, o un solvato, respectivamente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic)

en la cual

R¹c representa hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido o un radical bencilo opcionalmente al menos monosustituido,

R^{2c} representa una mitad –NR^{4c}R^{5c} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{3c} representa hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{4c} y R^{5c}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{4c} y R^{5c} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o

ET0026

insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

54

A^c representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, un grupo alquenileno opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nc representa 0, 1, 2, 3 o 4:

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos de la fórmula general (Id)

$$R^{5d}$$
 R^{5d}
 R^{6d}
 R^{7d}
 R^{7d}
 R^{1d}
 R^{1d}
 R^{1d}

en la cual

R^{1d} representa un radical –NR^{8d}R^{9d} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener

opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{2d} ,R^{3d} ,R^{5d} ,R^{6d} y R^{7d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{4d} representa hidrógeno o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{8d} y R^{9d} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifático lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8d} y R^{9d} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^d representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nd representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o

ET0026 56

diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivado de sulfonamida de fórmula general (le)

en la cual

R¹e representa un radical –NR^{8e}R^{9e} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{2e} ,R^{3e}, R^{4e} ,R^{6e} y R^{7e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{5e} representa hidrógeno o un radical alifático, saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,



R^{8e} y R^{9e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alfiático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

57

R^{8e} y R^{9e} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

A^e representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

ne representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (If)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^{6f} & R^{7f} \\
 & R^{7f} & (CH_2)_{nf} - R^{1f} \\
 & R^{2f} & R^{3f}
\end{array}$$

(If)

R¹f representa un radical –NR8fR9f o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{2f} ,R^{3f} ,R^{4f} ,R^{5f} y R^{7f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{6f} representa hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

 R^{8f} y R^{9f} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8f} y R^{9f} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

A^f representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nf representa 0, 1, 2, 3 o 4:

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ig)

$$R^{6g}$$
 R^{6g}
 R^{6g}
 R^{6g}
 R^{4g}
 R^{3g}
 R^{3g}
(Ig)

en la cual

R¹¹¹ representa un radical –NR³¹ªR³ª o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

R^{2g} ,R^{3g}, R^{4g} ,R^{5g} y R^{6g}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido,

ET0026 60

R^{7g} representa hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{8g} y R^{9g}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8g} y R^{9g} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

A^g representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

ng representa 0, 1, 2, 3 o 4:

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ih)

$$R^{5h}$$
 R^{5h}
 R^{2h}
 R^{2h}
 R^{3h}
 R^{3h}
 R^{4h}
 R^{4h}
 R^{4h}
 R^{4h}
 R^{4h}
 R^{4h}
 R^{4h}

en la cual

R^{1h} representa un radical –NR^{7h}R^{8h} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

 R^{2h} , R^{3h} , R^{4h} , R^{5h} y R^{6h} , idénticos o diferentes, independientemente representan un grupo hidrógeno, halogeno, ciano, nitro, un radical alifático, saturado o insaturado, lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical alcoxi lineal o ramificado, un radical alquiltio lineal o ramificado, hidroxi, trifluorometil, un radical cycloalifático saturado o insaturado, un radical alquilcarbonil lineal o ramificado, fenilcarbonil o un grupo $-NR^{9h}R^{10h}$ en el cual R^{9h} y R^{10h} se definen como R^{7h} y R^{8h} .

R^{7h} y R^{8h}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{7h}y R^{8h} junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^h y B^h idénticos o diferentes, representan un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

A^h y B^h junto con el átomo de carbono al que están unidos forman un anillo cicloalquílico, saturado o no saturado pero no aromático, opcionalmente al menos monosustituido.

nh representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente.

Los expertos en el estado de la técnica entienden que la combinación de substancias activas según la presente invención puede contenir uno o mas compuestos de una clase de sustancias activas con afinidad por el receptor 5-HT₆ o uno o mas compuestos de uno o mas clases de sustancias activas con afinidad por el receptor 5-HT₆.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{17b} y W^b representa un radical alifático, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C₁₋₄-alcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalquilo ramificado o lineal,

amino, carboxi, amido, ciano, nitro, $-SO_2NH_2$, $-CO-C_{1-4}$ -alquilo, $-SO-C_{1-4}$ -alquilo, $-SO_2-C_{1-4}$ -alquilo, $-NH-SO_2-C_{1-4}$ -alquilo , en el cual el C_{1-4} -alquilo puede en cada caso ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, CF_3 y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{15b} representa un radical cicloalifático, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C_{1-4} -alquilo ramificado o lineal, C_{1-4} alcoxi ramificado o lineal, C_{1-4} -perfluoroalcoxi ramificado o lineal, fenoxi, benzoilo, ciclohexilo, C₁₋₄-perfluoroalquilo ramificado o lineal, -NRAbRBb en el cual R^{Ab} , R^{Bb} son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C_{1-4} -alquilo ramificado o lineal, - CH_2 - CH_2 -OH y --Fenilo, carboxi, ceto, amido, ciano, nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₋₄-alquilo, -CO-OC₁₋₄alquilo, -SO- C_{1-4} -alquilo, -SO $_2$ - C_{1-4} -alquilo, -NH-SO $_2$ - C_{1-4} -alquilo, en el cual C_{1-4} alquilo puede en cada caso ser fenilo o naftilo, no sustituido o al menos monosustituido, ramificado o lineal y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionarse más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo-, etilo-, metoxi, etoxi, ceto, benzoilo, fenoxi, ciclohexilo, -CF $_3$, -CO-CH $_3$, -CO-OCH $_3$, -NR Ab R Bb en el cual R^{Ab}, R^{Bb} son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C₁₋₄-alquilo ramificado o lineal, -CH₂-CH₂-OH y Fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{4b} y R^{10b}-R^{15b} y W^b comprende un grupo alquileno, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C1-4-alcoxi ramificado o lineal, C_{1-4} -alquilo ramificado o lineal, C_{1-4} -perfluoroalcoxi ramificado o lineal, C1-4-perfluoroalquilo ramificado o lineal, amino, carboxi, amido, ciano, nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₋₄-alquilo, -SO-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, en el cual C₁₋₄-alquilo puede ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionarse más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, CI, Br, metilo-, metoxi, etoxi, CF₃ y fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{4b} y R^{10b}-R^{15b} comprende un sistema de anillo mono o policíclico, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C1-4alquilo ramificado o lineal, C₁₋₄-alcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluorocarbonilo ramificado o lineal, C₁₋₄perfluoroalquilo ramificado o lineal, amino, carboxi, amido, ciano, ceto, nitro, - SO_2NH_2 , $-CO-C_{1-4}$ -alquilo, $-SO-C_{1-4}$ -alquilo, $-SO_2-C_{1-4}$ -alquilo, $-NH-SO_2-C_{1-4}$ alquilo, en el cual C₁₋₄-alquilo puede ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo-, etilo-, metoxi, etoxi, CF₃, -(C=O)-CF₃, ceto, ciano y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{4b}, R^{10b}-R^{15b} y R^{18b} representa o comprende un radical arilo, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C₁₋₄-alcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-alquilo ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalcoxi ramificado o lineal, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, C₁₋₄-perfluoroalquilo ramificado o lineal, NRAbRBb en el cual RAb, RBb son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C_{1-4} alquilo ramificado o lineal, -CH2-CH2-OH y fenilo, carboxi, amido, ciano, -CH(OH)(fenilo), nitro, -SO $_2$ NH $_2$, -CO-C $_{1-4}$ -alquilo, -CO-OC $_{1-4}$ -alquilo, -SO-C $_{1-4}$ alquilo, -SO₂-C₁₋₄-alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, en el cual C₁₋₄-alquilo puede ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionarse más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo-, etilo-, ciano, nitro, -CH(OH)(fenilo), metoxi, etoxi, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, CF₃, OCF₃,-CO-CH₃, -CO-OCH₃, SO₂-CH₃, -NR $^{\mathrm{Ab}}\mathrm{R}^{\mathrm{Bb}}$ en el cual R $^{\mathrm{Ab}}$, R $^{\mathrm{Bb}}$ son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C₁₋₄-alquilo ramificado o lineal, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, Br, CF₃, OCF₃, metilo y metoxi.

Si uno o más de los residuos R^{1b} - R^{4b} y R^{10b} - R^{15b} representa o comprende un radical heteroarilo, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C_{1-4} -alcoxi ramificado o lineal, C_{1-4} -alquilo ramificado o lineal, C_{1-4} -perfluoroalcoxi ramificado o lineal, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, benzoilo no

sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, C₁₋₄-perfluoroalquilo ramificado o lineal, NRAbRBb en el cual RAb, RBb son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C_{1-4} alquilo ramificado o lineal, -CH2-CH2-OH y fenilo, carboxi, amido, ciano, - $CH(OH)(fenilo),\ nitro,\ -SO_2NH_2,\ -CO-C_{1-4}-alquilo,\ -CO-OC_{1-4}-alquilo,\ -SO-C_{1-4}-alquilo,\ -SO$ alquilo, -SO $_2$ -C $_{1-4}$ -alquilo, -NH-SO $_2$ -C $_{1-4}$ -alquilo, en el cual C $_{1-4}$ -alquilo puede ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionado más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metilo-, etilo-, ciano, nitro, -CH(OH)(fenilo), metoxi, etoxi, benzoilo no sustituido o al menos monosustituido, fenoxi no sustituido o al menos monosustituido, ciclohexilo, CF₃, OCF₃,-CO-CH₃, -CO-OCH₃, SO₂-CH₃, -NR Ab R Bb en el cual R Ab , R Bb son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical C₁₋₄-alquilo ramificado o lineal, -CH₂-CH₂-OH y fenilo, y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, Br, CF₃, OCF₃, metilo y metoxi.

Si R^{13b} y R^{14b} forman un anillo heterocíclico, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, halógeno, C₁₋₄-alcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-alquilo ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalcoxi ramificado o lineal, C₁₋₄-perfluoroalquilo ramificado o lineal, amino, carboxi, amido, ciano, nitro, -SO₂NH₂, -CO-C₁₋₄-alquilo, -SO-C₁₋₄-alquilo, -SO₂-C₁₋₄-alquilo, -NH-SO₂-C₁₋₄-alquilo, en el cual C₁₋₄-alquilo puede ser ramificado o lineal, un radical fenilo o naftilo no sustituido o al menos monosustituido y un radical furanilo, tienilo, pirrolilo, imidazolilo, pirazolilo, piridinilo, pirimidinilo, quinolinilo e isoquinolinilo no sustituido o al menos monosustituido, seleccionarse más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, F, Cl, Br, metoxi, etoxi, metilo-, CF₃ y un radical fenilo no sustituido. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados es en sí al menos monosustituido,

dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en F, Cl, metilo y metoxi.

Si R^{13b} y R^{14b} forman un anillo heterocíclico, que contiene uno o más heteroátomos adicionales como miembros del anillo, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O y S, más preferiblemente del grupo consistente en N y O.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{15b} y W^b representa un radical cicloalifático, que contiene uno o más heteroátomos como miembros del anillo, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O, S y P, más preferiblemente del grupo consistente en N, O y S.

Si uno o más de los residuos R^{1b}-R^{4b}, R^{10b}-R^{15b} y W^b representa o comprende un radical heteroarilo, que contiene uno o más heteroátomos como miembros del anillo, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos heteroátomos puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en N, O, S y P, más preferiblemente del grupo consistente en N, O y S.

Si W^b representa o comprende un radical cicloalifático, un radical heteroarilo, un radical arilo y/o un sistema de anillos mono o policíclico, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina de otra forma, cada uno de estos sustituyentes puede seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, nitro, carboxi, ciano, ceto, halógeno, C₁₋₂₀-alquilo, C₁₋₄-alquilo parcialmente fluorado, C₁₋₄-alquilo parcialmente clorado, C₁₋₄-alquilo parcialmente bromado, C₁₋₅-alcoxi, C₁₋₄-alcoxi parcialmente fluorado, C₁₋₄-alcoxi parcialmente clorado, C₁₋₄-alcoxi parcialmente bromado, C₂₋₆-alquenilo, SO₂-C₁₋₄-alquilo, -(C=O)-C₁₋₅-alquilo, -(C=O)-C₁, -S-C₁₋₄-alquilo, -(C=O)-H, -NH-(C=O)-NH-C₁₋₅-alquilo, -(C=O)-C₁₋₄-perfluoroalquilo, -NR^AR^B, en el cual R^{Ab} y R^{Bb} son independientemente seleccionados del grupo consistente en H, C₁₋₄-alquilo y fenilo, NH-(C=O)-C₁₋₅-alquilo, -C₁₋₅-alquilen-(C=O)-C₁₋₅-

alquilo, (1,3-Dihidro-1-oxo-2H-isoindol-2-ilo), N-ftalimidinil-, (1,3-Dioxo-2azaspiro[4,4]-non-2-ilo, fenilo sustituido o no sustituido, -SO₂-fenilo, fenoxi, piridinilo, piridiniloxi, pirazolilo, pirimidinilo, pirrolidinilo, -SO2-pirrolidinilo, morfolinilo, SO2-morfolinilo, tiadiazolilo, oxadiazolilo, oxazolilo, tiazolilo, isoxazolilo, O-CH₂-tiazolilo,-, NH-fenilo, y -C₁₋₄-Alquilen-NH-(C=O)-fenilo, más preferiblemente del grupo consistente en hidroxi, nitro, carboxi, ciano, ceto, F, Cl, Br, I, C₁₋₁₂-alquilo, CH₂F, CHF₂, CF₃, CH2Cl, CH₂Cl₂, CCl₃, CH₂Br, CHBr₂, CBr₃, OCF₃, OCHF₂, OCH₂F, O-CH₂-CF₃, vinilo, SO2-CH₃, -(C=O)-CH₃, -(C=O)-C₂H₅, -(C=O)-O-CH₃, -(C=O)-O-C₂CH₅, -(C=O)-CI, -S-CH₃-, -(C=O)-H, -NH-(C=O)-NH-CH₃, -(C=O)-CF₃, dimetilamino, dietilamino, di-n-propilamino, diiso-propilamino, di-n-butilamino, di-tert-butilamino, NH-(C=O)-CH₃, -CH₂-(C=O)-CH₃, -CH₂-(C=O)-C₂H₅, (1,3-Dihidro-1-oxo-2H-isoindol-2-ilo), N-Ftalimidinil-, (1,3-Dioxo-2-azaspiro[4,4]-non-2-ilo, fenilo sustituido o no sustituido, -SO₂fenilo, fenoxi, piridinilo, piridiniloxi, pirazolilo, pirimidinilo, pirrolidinilo, -SO2pirrolidinilo, morfolinilo, SO2-morfolinilo, tiadiazolilo, oxadiazolilo, oxazolilo, tiazolilo, isoxazolilo, O-CH₂-tiazolilo, NH-fenilo, y -CH₂-NH-(C=O)-fenilo. Si cualquiera de los sustituyentes mencionados en sí mismo es sustituido por uno o más sustituyentes, dichos sustituyentes pueden preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en halógeno, nitro, ciano, hidroxi, -(C=O)- C_{1-4} -alquilo, C_{1-4} -alquilo, C_{1-4} -alquilo al menos parcialmente fluorado, C_{1-4} alquilo al menos parcialmente clorado, C₁₋₄-alquilo al menos parcialmente bromado, -S-C₁₋₄-alquilo, -C(=O)-O-C₁₋₅-alquilo, -(C=O)-CH₂-F, -(C=O)-CH₂-Cl, -(C=O)-CH₂-Br, preferiblemente del grupo consistente en F, Cl, Br, CH₂F, CHF₂, CF₃, CH₂CI, CHCl₂, CCl₃, CH₂Br, CHBr₂, CBr₃, nitro, ciano, hidroxi, -(C=O)-CH₃, CH_3 , C_2H_5 , $-S-CH_3$, $-C(=O)-O-CH_3$, $-C(=O)-O-C_2H_5$, $-(C=O)-CH_2-F$, $-(C=O)-CH_3$ CH₂-Cl y -(C=O)-CH₂-Br.

Preferido es el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual R^{1b} , R^{2b} , R^{3b} , R^{4b} son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, F, Cl, Br, un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como

miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, - OR^{10b} , - $OC(=O)R^{11b}$, - SR^{12b} , - SOR^{12b} , - SO_2R^{12b} , -NH- SO_2R^{12b} , - SO_2NH_2 y - $NR^{13b}R^{14b}$,

preferiblemente seleccionados del grupo consistente en H, F, Cl, Br, un radical alifático $C_{1\text{-}3}$ opcionalmente al menos monosustituido, ramificado o lineal, saturado, un radical cicloalifático C_5 o C_6 saturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 o C_2 opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, $-OR^{10b}$, $-OC(=O)R^{11b}$, $-SR^{12b}$ y $-NR^{13b}R^{14b}$.

más preferiblemente seleccionados del grupo consistente en H, F, Cl, CH₃, CH₂CH₃, CF₃, CF₂CF₃, ciclopentilo, ciclohexilo, nitro, ciano y -OR^{10b}, y R^{5b}-R^{18b} y W^b tienen la significación definida anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{5b} representa hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado o un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

preferiblemente representa H o un radical alquilo C_{1-3} ramificado o lineal, más preferiblemente H, CH_3 o CH_2CH_3 .

y R^{1b}-R^{4b}, R^{6b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual R^{6b} , R^{7b} , R^{8b} , R^{9b} son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un grupo $COOR^{15b}$.

preferiblemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical alquilo C_{1-3} ramificado o lineal, un ciano y un grupo COOR 15b ,

más preferiblemente del grupo consistente en H, CH₃, CH₂CH₃ y un grupo ciano, y R^{1b}-R^{5b}, R^{10b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual W^b representa un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido,

٤,

saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, un grupo $NR^{16b}R^{17b}$ o un grupo COR^{18b} ,

preferiblemente se selecciona del grupo consistente en 1-Naftil-, 5-Dimetilamino-1-naftil, 2-Naftil-, 2-Acetamido-4-metil-5-tiazolil-, 2-Tienil-, 8-Quinolinil-, Fenil-, Pentafluorofenil-, 2,4,5-Tricloro-fenil-, 2,5-Dicloro-fenil-, 2-Nitrofenil-, 2,4-Dinitro-fenil-, 3,5-Dicloro-2-hidroxi-fenil-, 2,4,6-Trisisopropil-fenil-, 2-Mesitil-, 3-Nitro-fenil-, 4-Bromo-fenil-, 4-Fluoro-fenil-, 4-Cloro-fenil-, 4 nitro-fenil-, 4-lodo-fenil-, N-Acetilsulfanilil-, 4-Nitro-fenil-, 4-Metoxi-fenil-, Ácido - benzoico-4-il-, 4-tert-Butil-fenil-, p-Tolil-, Trifluorometil-, Triclorometil-, Isopropil-, Metil-, Bencil-, trans-estiril-, 2,2,2-Trifluoroetil-, Etil-, Hexadecil-, 2-Cloroetil-, n-Propil-, 3-Cloro-propil-, n-Butil-, Metil-benzoato-2-il-, 2-Nitro-4-(trifluorometil)fenil-, Pentametil-fenil-, 2,3,5,6-Tetrametil-fenil-, 3-(Trifluorometil)-fenil-, 3,5-Bis-(Trifluorometil)-fenil-, Diclorometil-, Clorometil-, Dodecil-, 1-Octil-, 2,3,4-Triclorofenil-, 2,5-Dimetoxi-fenil-, o-Tolil-, p-xilil-2-il-, Ácido benzoico-3-il-, 4-Cloro-3-(trifluorometil)-fenil-, ácido 4-cloro-5-nitro-benzoico-3-il-, 6-(p-toluidin)-2-naftil-, 4-Metoxi-2,3,6-trimetilfenil-, 3,4-Diclorofenil-, 4,5-Dibromo-tiofen-2-il-, 3-Cloro-4fluoro-fenil-, 4-Etil-fenil-, 4-n-Propil-fenil-, 4-(1,1-Dimetilopropil)-fenil-, 4-Isopropil-fenil-, 4-Bromo-2,5-difluoro-fenil-, 2-Fluoro-fenil-, 3-Fluoro-fenil-, 4-(Trifluorometoxi)-fenil-, 4-(Trifluorometil)-fenil-, 2,4-Difluoro-fenil-, 2,4-Dicloro-5metil-fenil-, 4-Cloro-2,5-dimetil-fenil-, 5-Dietilamino-2-naftil-, Cloruro de benzoil-3-il-, 2-Cloro-fenil-, 1-Octadecil-, 4-Bromo-2,5-dicloro-tiofen-3-il-, 2,5-Diclorotiofen-3-il-, 5-Cloro-tiofen-2-il-, 2-Metil-5-nitro-fenil-, 2-(Trifluorometil)-fenil-, 3-Cloro-fenil-, 3,5-Dicloro-fenil-, 1-Decil-, 3-Metil-fenil-, 2-Cloro-6-metil-, 5-Bromo2-metoxi-fenil-, 3,4-Dimetoxi-fenil-, 2-3-Dicloro-fenil-, 2-Bromo-fenil-, 3,5-Dicloro-4-(2-cloro-4-nitrofenoxi)-fenil-, 2,3-Dicloro-tiofen-5-il-, 3-Bromo-2-clorotiofen-5-il-, 3-Bromo-5-cloro-tiofen-2-il-, 2-(Benzoiloaminometil)-tiofen-5-il-, 4-(Fenilsulfonil)-tiofen-2-il-, 2-Fenilsulfoniltiofen-5-il-, 3-Cloro-2-metil-fenil-, 2-[1-Metil-5-(trifluorometilo)pirazol-3-il]-tiofen-5-il-, 5-Pirid-2-il-tiofen-2-il-, 2-Cloro-5-(trifluorometil)-fenil-, 2,6-Dicloro-fenil-, 3-Bromo-fenil-, 2-(Trifluorometoxi)-fenil-, 4-Ciano-fenil-, 2-Ciano-fenil-, 4-n-Butoxi-fenil-, 4-Acetamido-3-cloro-fenil-, 2,5-Dibromo-3,6-difluoro-fenil-, 5-Cloro-1,3-dimetilopirazol-4-il-, 3,5-Dimetilisoxazol-4-il-, 2-(2,4-Diclorofenoxi)-fenil-, 4-(2-Cloro-6-nitro-fenoxi)-fenil-, 4-(3-Cloro-2ciano-fenoxi)-fenil-, 2,4-Dicloro-fenil-, 2,4-Dimetil-1,3-tiazol-5-il-, Metil-metanosulfonil-, 2,5-Bis-(2,2,2-Trifluoroetoxi)-fenil-, 2-Cloro-4-(trifluorometil)-fenil-, 2-Cloro-4-fluoro-fenil-, 5-Fluoro-2-metil-fenil-, 5-Cloro-2-metoxi-fenil-, 2,4,6-Tricloro-fenil-, ácido-2-hidroxi-benzoico-5-il-, 5-(Di-n-propilamino)-1-naftil-, 6-Metoxi-m-tolil-, 2,5-Difluoro-fenil-, 2,4-Dimetoxi-fenil-, 2,5-Dibromo-fenil-, 3,4-Dibromo-fenil-, 2,2,5,7,8-Pentametil-croman-6-il-, ácido 2-metoxi-benzoico-5-il-, 5-Cloro-4-nitro-tiofen-2-il-, 2,1,3-Benzotiadiazol-4-il-, 1-Metil-imidazol-4-il-, Benzofurazan-4-il-, 2-(Metoxicarbonil)-tiofen-3-il-, 5-(Isoxazol-3-il)-tiofen-2-il-, 2,4,5-Trifluoro-fenil-, Bifenil-4-il-, Vinil-fenil-4-il-, 2-Nitro-bencil-, 5-Dicloro-metilfuran-2-il-, 5-Bromo-tiofen-2-il-, 5-(4-Clorobenzoamidometil)-tiofen-2-il-, 2,6-Difluoro-fenil-, 2,5-Dimetoxi-4-nitro-fenil-, Dibenzo[b,d]-furan-2-il-, 2,3,4-Trifluoro-fenil-, 3-Nitro-p-tolil-, 4-Metoxi-2-nitro-fenil-, 3,4-Difluoro-fenil-, 4-(Bromoetil)-fenil-, 3,5-Dicloro-4-hidroxi-fenil-, 4-n-Amilofenil-, 5-Cloro-3metilbenzo[b]-tiofen-2-il-, 3-Metoxi-4-(metoxicarbonil)-tiofen-2-il-, 4-n-Butil-fenil-, 2-Cloro-4-ciano-fenil-, 5-[2-(Metiltio)-pirimidin-4-il-]-tiofen-2-il-, 3,5-Dinitro-4metoxi-fenil-, 4-Bromo-2-(trifluorometoxi)-fenil-, 4-Cloro-2,1,3-Benzoxadiazol-7il-, 2-(1-Naftil)-etil-, 3-Ciano-fenil-, 5-Cloro-2,1,3-Benzoxadiazol-4-il-, 3-Cloro-4metil-fenil-, 4-Bromo-2-etil-fenil-, 2,4-Dicloro-6-metil-fenil-, 6-Cloro-imidazo(2,1b)-tiazol-5-il-, 3-Metil-benzo[b]-tiofeno-2-il-, 4-Metil-sulfonil-fenil-, 2-Metilsulfonil-fenil-, 4-Bromo-2-metil-fenil-, 2,6-Dicloro-4-(trifluorometil)-fenil-, 4-[3-Cloro-5-(trifluorometil)-2-piridinilo]oxi]-fenil-, 5-Cloro-nafta-1-il-, 5-Cloro-2-naftil-, 9,10-Dibromoantracen-2-il-, Isoquinolin-5-il-, 4-Metoxi-2,3,6-trimetil-fenil-, 4'-Nitro-bifenil-4-il-, [(4-Fenoxi)-fenil-, (1,3-Dihidro-1-oxo-2H-isoindol-2-il-)-4-fenil-, 4-Acetil-fenil-, 5-(2-Metil-1,3-tiazol-4-il)-tiofen-2-il-, 5-(1-Metil-3-

(trifluorometilo)pirazol-5-il-]-tiofen-2-il-, 5-[5-Trifluorometil)-isoxazol-3-il]-tiofen-2il-, 2-lodo-fenil-, p-Dodecilfenil-, 4-[(3-Ciano-4-metoxi-2-piridinilo)oxi]-fenil-, 4-(N-ftalimidinil)-fenil-, 1,2,3,4-Tetrahidro-2-(trifluoroacetil)-isoquinolin-7-il-, 4-Bromo-2-fluoro-fenil-, 2-Fluoro-5-(trifluorometil)-fenil-, 4-Fluoro-2-(trifluorometil)fenil-, 4-Fluoro-3-(trifluorometil)-fenil-, 2,4,6-Trifluoro-fenil-, 3-(Trifluorometoxi)fenil-, 1,2-Dimetilimidazol-4-il-, Etil-4-Carboxilato-3-il-, 2,2,4,6,7-Pentametildihidrobenzofuran-5-il-, 3-Bromo-2-cloropiridin-5-il-, 3-Metoxi-fenil-, 2-Metoxi-4-metil-fenil-, ácido 2-Cloro-4-fluoro benzoico-5-il-, 4-Cloro-1-naftil-, 2,5-Dicloro-4-nitro-tiofen-3-il-, 4-(4-Metoxi-fenoxi)-fenil-, 4-(4-Cloro-fenoxi)-fenil-, 4-(3,5-Dicloro-fenoxi)-fenil-, 4-(3,4-Dicloro-fenoxi)-fenil-, 4-(4-Fluoro-fenoxi)fenil-, 4-(4-Metil-fenoxi)-fenil-, 4-[4-(Trifluorometil)-fenoxi-fenil-, 4-[3,5-Bis-(trifluorometil)-fenoxi]-fenil-, 3-(2-Metoxi-fenoxi)-fenil-, [3-(2-Cloro-fenoxi)-fenil-, 3-(2-Metil-fenoxi)-fenil-, 4-[2-(Trifluorometil)-fenoxi]-fenil-, 3-Fenil-fenil-, 3-(4-Metoxi-fenil)-fenil-, 3-(4-Cloro-fenil)-fenil-, 3-(3,5-Dicloro-fenil)-fenil-, 3-(3,4-Dicloro-fenil)-fenil-, 3-(4-Fluorofenil)-fenil-, 3-(4-Metilfenil)-fenil-, 3-[4-(Trifluorometil)-fenil]-fenil-, 3-[3,5-Bis-(trifluorometil)-fenil]-fenil-, 4-(4-Piridiloxi)fenil)-, 4-(2-Metoxi-fenoxi)-fenil-, 4-(2-Cloro-fenoxi)-fenil-, 4-(2-Metil-fenoxi)fenil-, 4-(4-Metoxi-fenoxi)-fenil-, 4-(4-Clorofenil)-fenil-, 4-(3,5-Diclorofenil)-fenil-, __ 4-(3,4-Diclorofenil)-fenil-, 4-(4-Fluorofenil)-fenil-, 4-(4-Metilfenil)-fenil-, 4-[4-(Trifluorometil)-fenil]-fenil-, 4-[3,5-Bis-(Trifluorometil)-fenil]-fenil-, [3-. (Trifluorometil)-fenil]-metil-, (4-Clorofenil)-metil-, (3,5-Diclorofenil)-metil-, (3,5-Diclorofenil)-metil-, (4-Fluorofenil)-metil-, 4-Metilfenilometil-, [4-(Trifluorometil)fenil]-metil-, Ciclopropil-, 2-(2-Clorofenil)-2-feniletil-, 2-(2-Trifluorometilfenil)-2feniletil-, 5-[4-Ciano-1-metil-5-(metiltio)-1H-pirazol-3-il-tiofen-2-il-, 3-Ciano-2,4bis-(2,2,2-Trifluorotoxi)-fenil-, 4-[(2-Cloro-1,3-Tiazol-5-il)-metoxi]-fenil-, 3-Nitrofenilmetil-, 4-Formilfenil-, 2-(1,3-Dioxo-1,3-dihidro-isoindol-2-il)-etil-, [3,5-Bis-(Trifluorometil)-fenil]-metil-, (4-(2-Piridiloxi)-fenil)-, (4-(3-Piridiloxi)-fenil)-, 5-lodo-1-naftil-, Etil-2,5-dimetil-1-fenilopirrol-4-carboxilato-3-il-, Etil-2-metil-1,5-difenil-1H-pirrol-3-carboxilato-4-il-, Etil-5-(4-clorofenil)-2-metil-3-furoato-4-il, Etil-5-(4clorofenil)-2-metil-1-fenil-3-carboxilato-4-il-, Etil-2,5-dimetil-3-furoato-4-il-, 3-Cloro-4-(1,3-dioxo-2-azaspiro[4,4]non-2-il)-fenil-, 5-Bromo-2,4-difluoro-fenil-, 5-Cloro-2,4-difluorofenil-, Coumarin-6-il, 2-Metoxi-fenil-, (3-Fenoxi)-fenil-, 3-(4-Metoxi-fenoxi)-fenil-, 3-(4-Clorofenoxi)-fenil-, 3-(3,5-Diclorofenoxi)-fenil-, 3-(3,4-

Diclorofenoxi)-fenil-, 3-(4-Fluorofenoxi)-fenil-, 3-(4-Metilfenoxi)-fenil-, 3-[4-(Trifluorometil)-fenoxi]-fenil-, 3-[3,5-(Trifluorometil)-fenoxi]-fenil-, 3-[2-(Trifluorometil)-fenoxi]-fenil-, 2,2-Difeniletil-, 4-Fenil-5-(trifluorometil)-tiofen-3-il-, Metil-4-fenil-5-(Trifluorometil)-tiofen-2-carboxilato-3-il-, Metil-1,2,5-trimetilpirrol-3-carboxilato-4-il-, 4-Fluoro-1-naftil-, 3,5-Difluorofenil-, 3-Fluoro-4-metoxi-fenil-, 4-Cloro-2,5-difluorofenil-, 2-Cloro-4,5-difluoro-fenil-, 5-Fluoro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-il-, Metil-3-fenilopropionato-4-il, Ácido dihidrocinámico-4-il-, Metil-2,5dimetil-3-furoato-4-il-, Metil-2-furoato-5-il-, Metil-2-metil-3-furoato-5-il-, Metil-1metil-1H-pirrol-2-carboxilato-5-il-, 2-(5-Cloro-1,2,4-tiadiazol-3-il)-tiofen-5-il-, 1,3,5-Trimetil-1H-pirazol-4-il-, 3-Cloro-5-fluoro-2-Metilfenil-, Pentafluoroetoxitetrafluoroetil-, 5-(5-Isoxacil)-tiofen-2-il-, 5-(5-Isoxazol-il)-2-furil-, 5-Metil-2,1,3-benzotiadiazol-4-il-, Bifenil-2-il-, 2,3-Dihidro-1,4-benzodioxine-6-il-, 4-Metil-1-Naftil-, 5-Metil-2-(trifluorometil)-3-furil-, 2,3-Dihidrobenzo[b]furan-5-il-, 1-Benzotiofen-3-il-, 4-Metil-3,4-dihidro-2H-1,4-Benzoxazin-7-il-, 5-Metil-1-fenil-1H-pirazol-4-il-, 6-Morfolin-3-piridinil-, 4-(1H-Pirazol-1-il)-fenil-, 6-Fenoxi-3piridil-, 3,4-Dihidro-2H-1,5-benzodioxepina-7-il-, 5-(1,3-Oxazol-5-il)-2-tienil-, 4-(1,3-Oxazol-5-il)-fenil-, 5-Metil-4-isoxazolil-, 2,1,3-Benzotiadiazol-5-il-, 3-Tienil-, 2-metil-bencil-, 3-Cloro-bencil-, 5-Acetamido-1-naftil-, 3-Metil-8-quinolinil-, 4-Cloro-2-nitrofenil-, 6-Quinolinil-, 1,3-Benzotiazol-6-il-, 2-Morfolin-3-piridil-, 2,5-Dimetil-3-tienil-, 5-[5-(Clorometil)-1,2,4-oxadiazol-3-il]-2-tienil-, Etil-3-[5-il-2tienilo]1,2,4-oxadiazol-5-carboxilato-, 3-(5-Metil-1,3,4-oxadiazol-2-il)-fenil-, 4-Isopropoxifenil-, 2,4-Dibromofenil-, 3-Ciano-4-fluorofenil-, 2,5-Bis-(trifluorometil)fenil-, 2-Bromo-4-fluorofenil-, 4-Bromo-3-fluorofenil-, 4-(Difluorometoxi)-fenil-, 3-(Difluorometoxi)-fenil-, 5-Cloro-2-fluoro-fenil-, 3-Cloro-2-fluorofenil-, 2-Fluoro-4metilfenil-, 4 Nitro-3-(trifluorometil)-fenil-, 3-Fluoro-4-metilfenil-, 4-Fluoro-2metilfenil-, 4-Bromo-3-(tifluorometil)-fenil-, 4-Bromo-2-(trifluorometil)-fenil-, 3-Bromo-5-(trifluorometil)-fenil-, 2-Bromo-4-(trifluorometil)-fenil-, 2-Bromo-5-(trifluorometil)-fenil-, 2,4-Dicloro-5-fluorofenil-, 4,5-Dicloro-2-fluorofenil-, 3,4,5-Trifluorofenil-, 4-Cloro-2-fluorofenil-, 2-Bromo-4,6-Difluorofenil-, 2-Etilfenil-, 4-Bromo-2-clorofenil-, 4-Bromo-2,6-diclorofenil-, 2-Bromo-4,6-dicloro-fenil-, 4-Bromo-2,6-dimetilfenil-, 3,5-Dimetilfenil-, 4-Bromo-3-Metilfenil-, 2-Metoxi-4nitrofenil-, 2,2-Dimetil-6-cromanil-, Etil-3,5-dimetil-1H-pirrol-2-carboxilato-4-il-, Imidazo[1,2-a]piridin-3-il-, 3-(1,3-Oxazol-5-il)-fenil-, Etil-5-[4-il)-fenil]-2-metil-3furoato, Metil-3-(il)-4-metoxibenzoato, 1-Pirrolidinilfenilsulfonil-, Metil-5-il-4-metil-2-tiofen-carboxilato, Metil-3-il-4-(isopropilsulfonil)-2-tiofeno, 2-Piridil-, 3-Fluoro-4-nitrofenil-, 7-Clorocroman-3-il-, 4'-Bromobifenil-4-il-, 4'-Acetilobifenil-4-il-, 4'-Bromo-2'-fluoro-bifenil-4-il-, 2-Cloro-4-(3-propil-ureido)-fenil-, 3-(-Bromoacetil)-fenil-, 2-Bromo-3-(trifluorometil)-fenil-, 1-Metil-5-isatinil-, ácido 4-lsopropil-benzoico-3-il-, ácido 2-Cloro-3-tiofencarboxilico-5-il-, 3-Piridil-, ciclohexilometil-, 2-Metoxi-5-(N-ftalimidinil)-fenil-, 1-Benzotiofen-2-il-, Morfolinfenilsulfonil-, 3-(2-Metil-4-pirimidinil)-fenil-, y 2-Ciano-5-metilfenil-,

y R^{1b}-R^{15b}, tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

Además, se prefiere el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual R^{10b} representa hidrógeno, un radical alifático C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C₃-C₈ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁-C₆ opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido,

preferiblemente H, un radical alquilo C_{1^-4} , ciclohexilo o un radical fenilo, más preferiblemente H, CH_3 , C_2H_5 o fenilo,



y R^{1b}-R^{9b}, R^{12b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

Además, se prefiere el uso de compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{11b} representa hidrógeno, un radical alifático C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C₃-C₈ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁-C₆ opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido,

preferiblemente H, un radical alquilo $C_{1\mbox{-}4}$ lineal o ramificado, ciclohexilo o un radical fenilo, más preferiblemente H, CH_3 , C_2H_5 o fenilo,

y R^{1b}-R^{10b}, R^{12b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual R^{12b} representa un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical

cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido.

preferiblemente representa H, un radical alquilo $C_{1^{-4}}$ lineal o ramificado, ciclohexilo o un radical fenilo.

más preferiblemente H, CH₃, C₂H₅ o fenilo,

y R^{1b}-R^{11b}, R^{13b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{13b} y R^{14b} son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C_3 - C_8 saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C_{1-6} opcionalmente al menos

monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido,

preferiblemente son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, un radical alquilo C_{1-4} lineal o ramificado ciclohexilo y un radical fenilo,

más preferiblemente son cada uno independientemente seleccionados del grupo consistente en H, CH₃, C₂H₅ y fenilo,

y R^{1b}-R^{12b}, R^{15b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

Además, se prefiere el uso de compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{13b} y R^{14b} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros saturado, insaturado o aromático, que puede ser al menos monosustituido y/o contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo,

preferiblemente forman un grupo piperidina o morfolina no sustituido,

y R^{1b}-R^{12b}, R^{15b}-R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferidos son compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{15b} representa hidrógeno, un radical alifático C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático C₃-C₈ saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo de 5 o 6 miembros, al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno C₁₋₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido,

preferiblemente representa H, un radical alquilo C₁₋₄ lineal o ramificado, ciclohexilo o un radical fenilo,

más preferiblemente representa H, CH₃, C₂H₅ o fenilo,

y R^{1b}-R^{14b}, R^{16b} a R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (Ib), en la cual R^{16b} representa un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado,

preferiblemente un radical alquilo C_{1-3} lineal o ramificado, saturado, no sustituido,

más preferiblemente un radical metilo,

y R^{1b}-R^{15b}, R^{17b}, R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente

enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

También preferido es el uso de compuestos de fórmula general (lb), en la cual R^{17b} representa un radical alifático C_{1-6} opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado,

preferiblemente un radical alquilo C_{1-3} lineal o ramificado, saturado, no sustituido,

más preferiblemente un radical metilo,

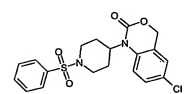
y R^{1b}-R^{16b}, R^{18b} y W^b tienen la significación indicada anteriormente, opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales correspondientes, o solvatos correspondientes.

Particularmente preferido es el uso de uno o más compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (lb) seleccionados del grupo consistente en:

1-[1-(Naphthalene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

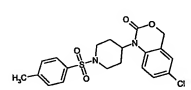
1-[1-(Toluene-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-(1-Phenylmethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



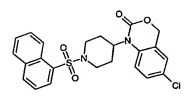
1-(1-Benzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

÷

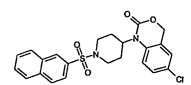


6-Chloro-1-[1-(toluene-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

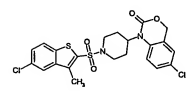
6-Chloro-1-(1-phenylmethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



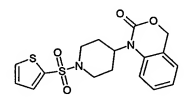
6-Chloro-1-[1-(naphthalene-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



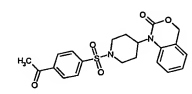
6-Chloro-1-[1-(naphthalene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



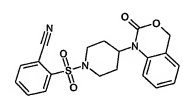
6-Chloro-1-[1-(5-chloro-3-methyl-benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(5-chloro-3-methyl-benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Acetyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



2-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzonitrile

1-[1-(2,4-Dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonic acid dimethylamide

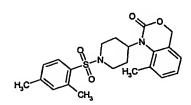
1-[1-(2-Naphthalen-1-yl-ethanesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

8-Methyl-1-[1-(thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

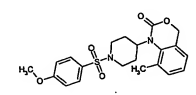
1-[1-(4-Acetyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026

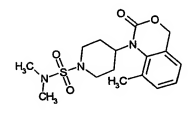
2-[4-(8-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzonitrile



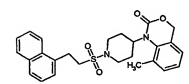
1-[1-(2,4-Dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



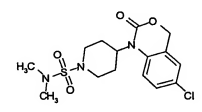
1-[1-(4-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



4-(8-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonic acid dimethylamide



8-Methyl-1-[1-(2-naphthalen-1-yl-ethanesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



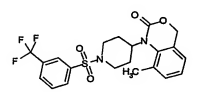
4-(6-Chloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonic acid dimethylamide

·<u>···</u>

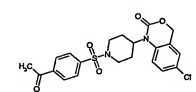
2-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzoic acid methyl ester

1-[1-(3-Trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

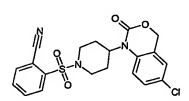
2-[4-(8-Methyi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzoic acid methyl ester



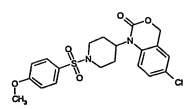
8-Methyl-1-[1-(3-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Acetyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

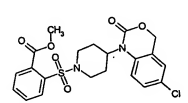


2-[4-(6-Chloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzonitrile

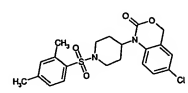


6-Chloro-1-[1-(4-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

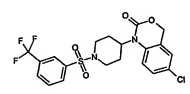
86



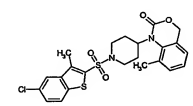
2-[4-(6-Chloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzoic acid methyl ester



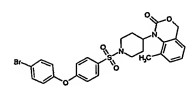
6-Chloro-1-[1-(2,4-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(3-trifluoromethylbenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(5-Chloro-3-methyl-benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-{1-[4-(4-Bromo-phenoxy)-benzenesulfonyl]-piperidin-4-yl}-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

F S N H₃C

1-[1-(4-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

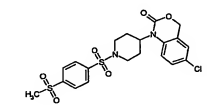
OS MH3C

8-Methyl-1-[1-(naphthalene-2-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

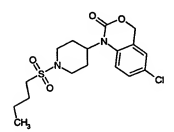
8-Methyl-1-(1-phenylmethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

BI O O O CI

1-[1-(4-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

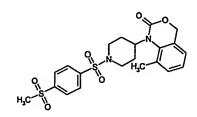


6-Chloro-1-[1-(4-methanesulfonyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

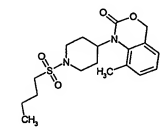


1-[1-(Butane-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

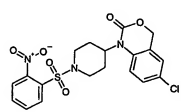
1-[1-(4-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



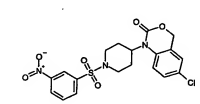
1-[1-(4-Methanesulfonyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



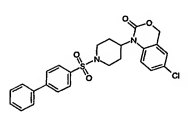
1-[1-(Butane-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(2-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

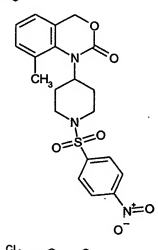


1-[1-(Biphenyl-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

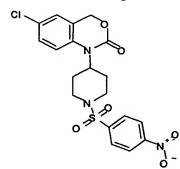
8-Methyl-1-[1-(2-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

8-Methyl-1-[1-(3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(Biphenyl-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

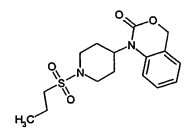


8-Methyl-1-[1-(4-nitro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

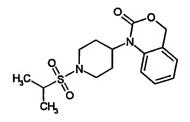


6-Chloro-1-[1-(4-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

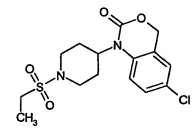
1-(1-Ethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



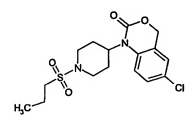
1-[1-(Propane-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



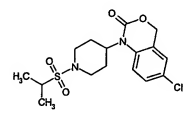
1-[1-(Propane-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-(1-ethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



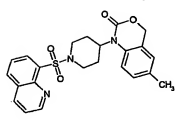
6-Chloro-1-[1-(propane-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



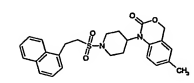
6-Chloro-1-[1-(propane-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(quinoline-8-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

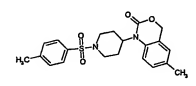
1-[1-(4-Nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(quinoline-8-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

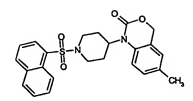


6-Methyl-1-[1-(2-naphthalen-1-ylethanesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

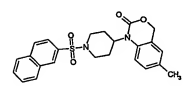


6-Methyl-1-[1-(toluene-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

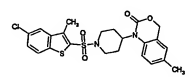
1-[1-(4-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



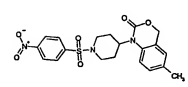
6-Methyl-1-[1-(naphthalene-1-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



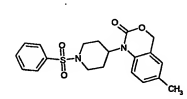
6-Methyl-1-[1-(naphthalene-2-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



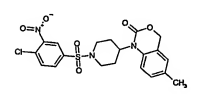
1-[1-(5-Chloro-3-methyl-benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(4-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-(1-Benzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

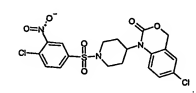


1-[1-(4-Chloro-3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

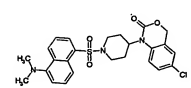
1-[1-(5-Dimethylamino-naphthalene-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Chloro-3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Chloro-3-nitro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(4-chloro-3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(5-dimethylamino-naphthalene-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026

H₃C O₁S N H₃C O₁CH₃ O O O

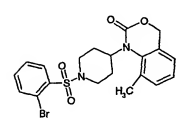
1-[1-(4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

94

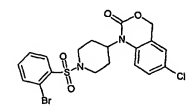
6-Chloro-1-[1-(4-methoxy-2,3,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Methoxy-2,3,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

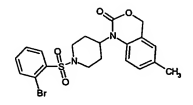
1-[1-(2-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(2-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



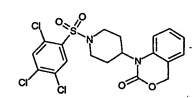
1-[1-(2-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



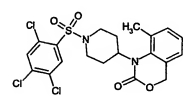
1-[1-(2-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(2,3-dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

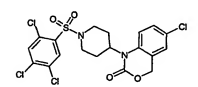
1-[1-(2,3-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



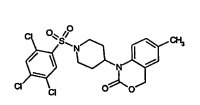
1-[1-(2,4,5-Trichloro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



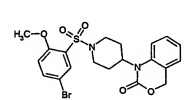
8-Methyl-1-[1-(2,4,5-trichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



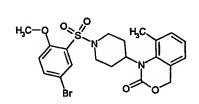
6-Chloro-1-[1-(2,4,5-trichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



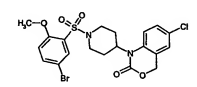
6-Methyl-1-[1-(2,4,5-trichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



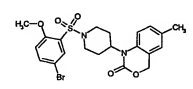
1-[1-(5-Bromo-2-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



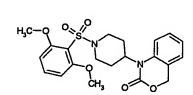
1-[1-(5-Bromo-2-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(5-Bromo-2-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(5-Bromo-2-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



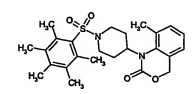
1-[1-(2,6-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,6-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

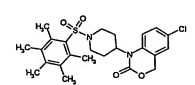
6-Chloro-1-[1-(2,6-dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,6-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

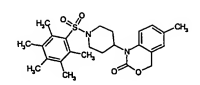
1-(1-Pentamethylbenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



8-Methyl-1-(1-pentamethylbenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



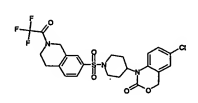
6-Chloro-1-(1-pentamethylbenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



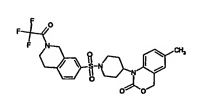
6-Methyl-1-(1-pentamethylbenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-{1-[2-(2,2,2-Trifluoro-acetyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-7-sulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

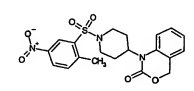
8-Methyl-1-{1-[2-(2,2,2-trifluoro-acetyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-7-sulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-{1-[2-(2,2,2-trifluoro-acetyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-7-sulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-{1-[2-(2,2,2-trifluoro-acetyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-7-sulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

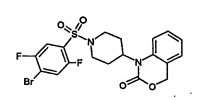


1-[1-(2-Methyl-5-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

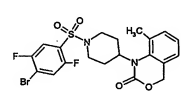
8-Methyl-1-[1-(2-methyl-5-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(2-methyl-5-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

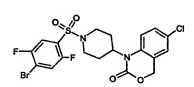
6-Methyl-1-[1-(2-methyl-5-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Bromo-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Bromo-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

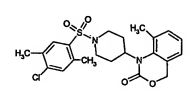


1-[1-(4-Bromo-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

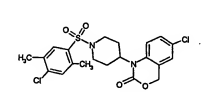
. - . : .

1-[1-(4-Bromo-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

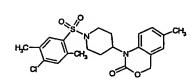
1-[1-(4-Chloro-2,5-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



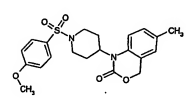
1-[1-(4-Chloro-2,5-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(4-chloro-2,5-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

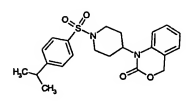


1-[1-(4-Chloro-2,5-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



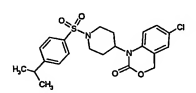
1-[1-(4-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026 101

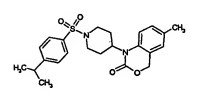


1-[1-(4-Isopropyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

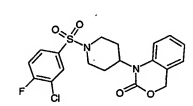
1-[1-(4-Isopropyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



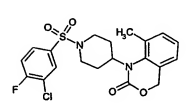
6-Chloro-1-[1-(4-isopropyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



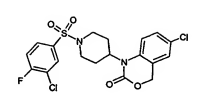
1-[1-(4-Isopropyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



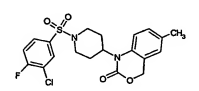
1-[1-(3-Chloro-4-fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



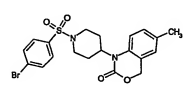
1-[1-(3-Chloro-4-fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



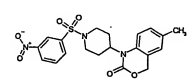
6-Chloro-1-[1-(3-chloro-4-fluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



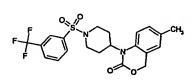
1-[1-(3-Chloro-4-fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



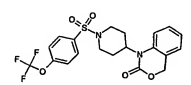
1-[1-(4-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



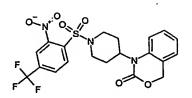
6-Methyl-1-[1-(3-nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(3-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

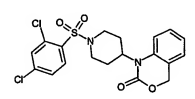


1-[1-(4-Trifluoromethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

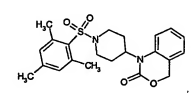


1-[1-(2-Nitro-4-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

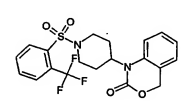
1-[1-(3-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



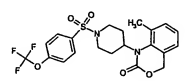
1-[1-(2,4-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(2,4,6-Trimethyl-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

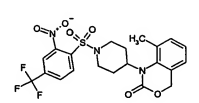


1-[1-(2-Trifluoromethyl-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

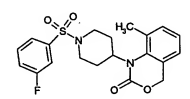


8-Methyl-1-[1-(4-trifluoromethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

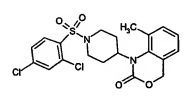
ET0026



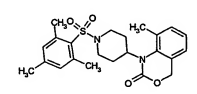
8-Methyl-1-[1-(2-nitro-4-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



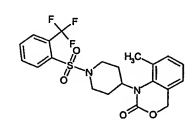
1-[1-(3-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



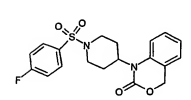
1-[1-(2,4-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



8-Methyl-1-[1-(2,4,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



8-Methyl-1-[1-(2-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

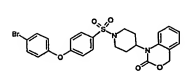


1-[1-(4-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

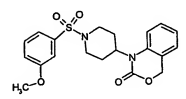
•••

1-[1-(4-Bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

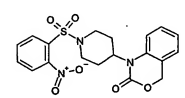
1-[1-(3-Nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



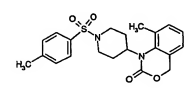
1-{1-[4-(4-Bromo-phenoxy)-benzenesulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



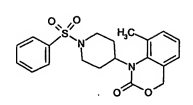
1-[1-(3-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



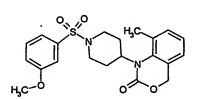
1-[1-(2-Nitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



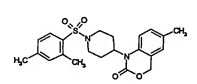
8-Methyl-1-[1-(toluene-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



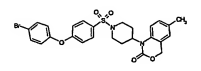
1-(1-Benzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



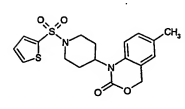
1-[1-(3-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



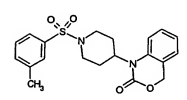
1-[1-(2,4-Dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-{1-[4-(4-Bromo-phenoxy)-benzenesulfonyl]-piperidin-4-yl}-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



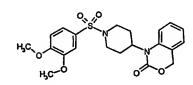
1-[1-(Toluene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

·:•

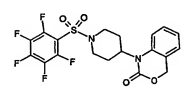
1-[1-(5-Fluoro-2-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Isopropoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(3-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

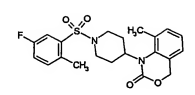


1-[1-(3,4-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

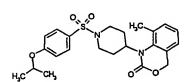


1-(1-Pentafluorobenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

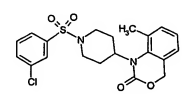
8-Methyl-1-[1-(toluene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



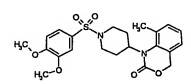
1-[1-(5-Fluoro-2-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



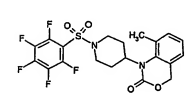
1-[1-(4-Isopropoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



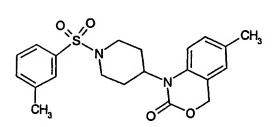
1-[1-(3-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(3,4-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



8-Methyl-1-(1-pentafluorobenzenesulfonylpiperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(toluene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



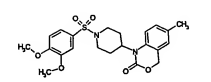
·••



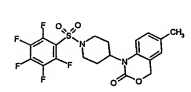
1-[1-(5-Fluoro-2-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Isopropoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

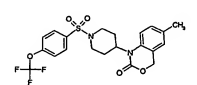
1-[1-(3-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



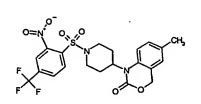
1-[1-(3,4-Dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



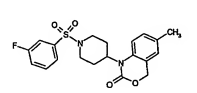
6-Methyl-1-(1-pentafluorobenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



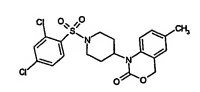
6-Methyl-1-[1-(4-trifluoromethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



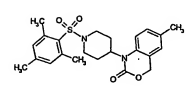
6-Methyl-1-[1-(2-nitro-4-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



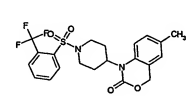
1-[1-(3-Fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



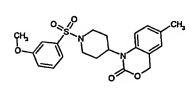
1-[1-(2,4-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(2,4,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Methyl-1-[1-(2-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(3-Methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one







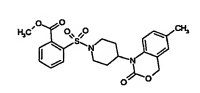


6-Methyl-1-[1-(2-nitro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Acetyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Methanesulfonyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Methyl-1-(1-phenylmethanesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



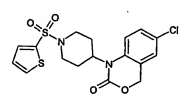
2-[4-(6-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzoic acid methyl ester

6-Methyl-1-[1-(2-oxo-2H-chromene-6-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

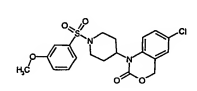
6-Chloro-1-[1-(4-fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(3,5-dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

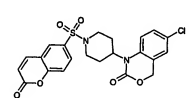
1-{1-[4-(4-Bromo-phenoxy)-benzenesulfonyl]-piperidin-4-yl}-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



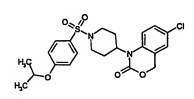
6-Chloro-1-[1-(3-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



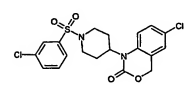
6-Chloro-1-[1-(2-oxo-2H-chromene-6-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(toluene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

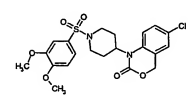
6-Chloro-1-[1-(5-fluoro-2-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



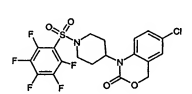
6-Chloro-1-[1-(4-isopropoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



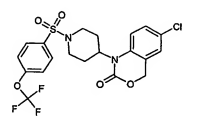
6-Chloro-1-[1-(3-chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



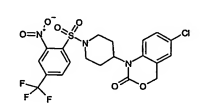
6-Chloro-1-[1-(3,4-dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



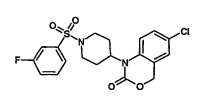
6-Chloro-1-(1-pentafluorobenzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



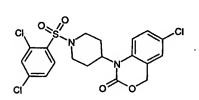
6-Chloro-1-[1-(4-trifluoromethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



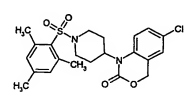
6-Chloro-1-[1-(2-nitro-4-trifluoromethylbenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin



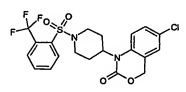
6-Chloro-1-[1-(3-fluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(2,4-dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



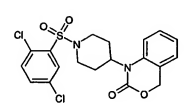
6-Chloro-1-[1-(2,4,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



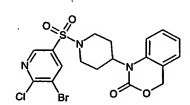
6-Chloro-1-[1-(2-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2-Oxo-2H-chromene-6-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

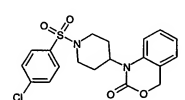
1-[1-(3,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



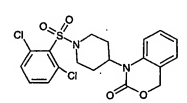
1-[1-(2,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



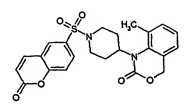
1-[1-(5-Bromo-6-chloro-pyridine-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

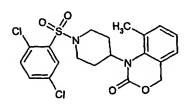


1-[1-(2,6-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one ET0026 116

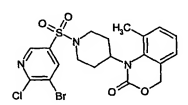


8-Methyl-1-[1-(2-oxo-2H-chromene-6-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

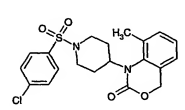
1-[1-(3,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



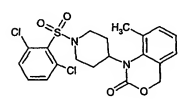
1-[1-(2,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(5-Bromo-6-chloro-pyridine-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



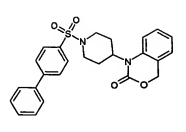
1-[1-(4-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazìn-2-one



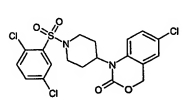
1-[1-(2,6-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one :...

·<u>;</u>·

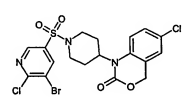
ET0026 117



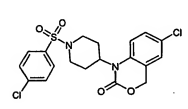
1-[1-(Biphenyl-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



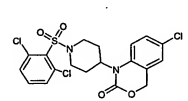
6-Chloro-1-[1-(2,5-dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



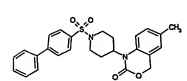
1-[1-(5-Bromo-6-chloro-pyridine-3-sulfonyl)piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(4-chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(2,6-dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(Biphenyl-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

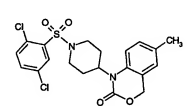
....

·:·

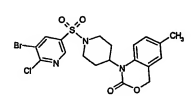




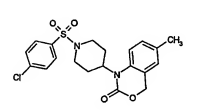
2-[4-(6-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzonitrile



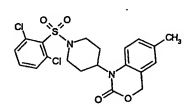
1-[1-(2,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



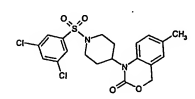
1-[1-(5-Bromo-6-chloro-pyridine-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(2,6-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

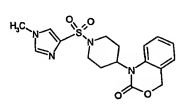


1-[1-(3,5-Dichloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

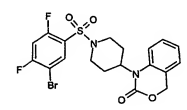
6-Methyl-1-[1-(1-methyl-1H-imidazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(5-Bromo-2,4-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

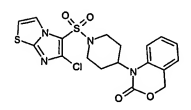
1-[1-(4-Methanesulfonyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(1-Methyl-1H-imidazole-4-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(5-Bromo-2,4-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(6-Chloro-imidazo[2,1-b]thiazole-5-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Ethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(Benzo[b]thiophene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

S N S N H₃C

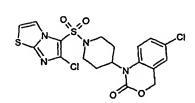
1-[1-(6-Chloro-imidazo[2,1-b]thiazole-5-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

HC SPORTS

1-[1-(4-Ethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

SS NHC

1-[1-(Benzo[b]thiophene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

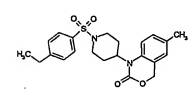


6-Chloro-1-[1-(6-chloro-imidazo[2,1-b]thiazole-5-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazîn-2-one

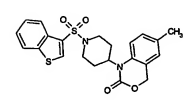
6-Chloro-1-[1-(4-ethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(Benzo[b]thiophene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

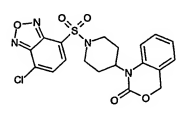
1-[1-(6-Chloro-imidazo[2,1-b]thiazole-5-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(4-Ethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

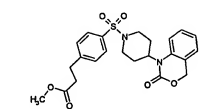


1-[1-(Benzo[b]thiophene-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

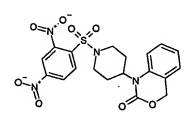


1-[1-(7-Chloro-benzo[1,2,5]oxadiazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

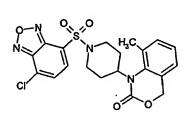
1-[1-(2-Methoxy-4-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



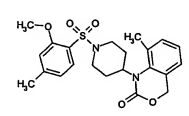
3-{4-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-phenyl}-propionic acid methyl ester



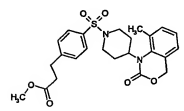
1-[1-(2,4-Dinitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(7-Chloro-benzo[1,2,5]oxadiazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(2-Methoxy-4-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



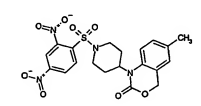
3-{4-[4-(8-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-phenyl}-propionic acid methyl ester

1-[1-(2,4-Dinitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(7-Chloro-benzo[1,2,5]oxadiazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2-Methoxy-4-methyl-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

3-{4-[4-(6-Methyl-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-phenyl}-propionic acid methyl ester



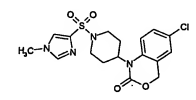
1-[1-(2,4-Dinitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(7-chlorobenzo[1,2,5]oxadiazole-4-sulfonyl)-piperidin-4yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

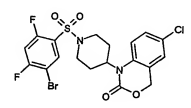
6-Chloro-1-[1-(2-methoxy-4-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

3-{4-[4-(6-Chloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-phenyl}-propionic acid methyl ester

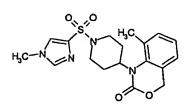
6-Chloro-1-[1-(2,4-dinitro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(1-methyl-1H-imidazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yi]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



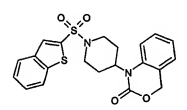
1-[1-(5-Bromo-2,4-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



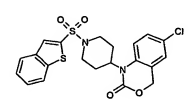
8-Methyl-1-[1-(1-methyl-1H-imidazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(5-Bromo-2,4-difluoro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

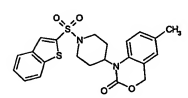
1-[1-(Benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(Benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(Benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-chloro-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(Benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,5-Difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,5-Difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,5-Difluoro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

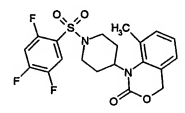
1-[1-(4-Chloro-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Chloro-2,5-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one ET0026

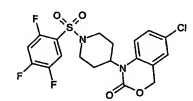
6-Chloro-1-[1-(4-chloro-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Chloro-2,5-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

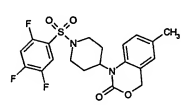
1-[1-(2,4,5-Trifluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



8-Methyl-1-[1-(2,4,5-trifluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(2,4,5-trifluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



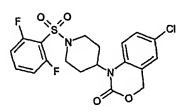
6-Methyl-1-[1-(2,4,5-trifluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026

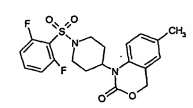
1-[1-(3,5-Dichloro-2-hydroxybenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,6-Difluoro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2,6-Difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(2,6-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(2,6-Difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(5-Chloro-2,4-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026 129

1-[1-(5-Chloro-2,4-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(5-chloro-2,4-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(5-Chloro-2,4-difluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2-Chloro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(2-Chloro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(2-chlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

H₃C O O O O Br

1-[1-(2-Chloro-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(2-naphthalen-1-ylethanesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(4-bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(toluene-4-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,4-dimethylbenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2-naphthalen-1-ylethanesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

:...:

....

ET0026 131

6-Bromo-1-[1-(quinoline-8-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

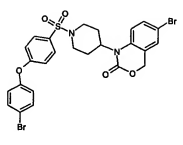
6-Bromo-1-[1-(5-chloro-3-methyl-benzo[b]thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(3-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(naphthalene-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(naphthalene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-(1-Benzenesulfonyl-piperidin-4-yl)-6-bromo-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one ET0026



6-Bromo-1-{1-[4-(4-bromo-phenoxy)-benzenesulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(thiophene-2-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2-methyl-5-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(4-bromo-2,5-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(toluene-3-sulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(5-fluoro-2-methyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

:...:

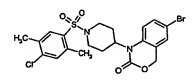
••••

6-Bromo-1-[1-(4-isopropoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

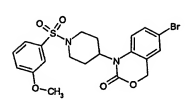
6-Bromo-1-[1-(3-chlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(3,4-dimethoxybenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-(1pentafluorobenzenesulfonylpiperidin-4-yl)-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

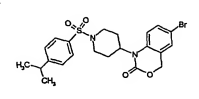


6-Bromo-1-[1-(4-chloro-2,5-dimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

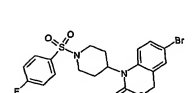


6-Bromo-1-[1-(3-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

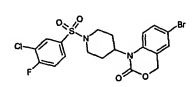
ET0026 134



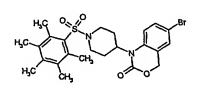
6-Bromo-1-[1-(4-isopropyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



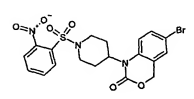
6-Bromo-1-[1-(4-fluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



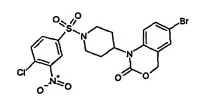
6-Bromo-1-[1-(3-chloro-4-fluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-(1pentamethylbenzenesulfonylpiperidin-4-yl)-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(2-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(4-chloro-3-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

÷





6-Bromo-1-[1-(5-dimethylamino-naphthalene-1-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(4-nitrobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(4-Acetyl-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-6-bromo-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(4-methanesulfonyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(Biphenyl-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-bromo-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

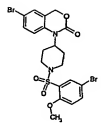
6-Bromo-1-(1phenylmethanesulfonyl-piperidin-4yl)-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,5-dimethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

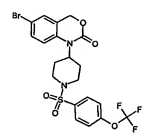
6-Bromo-1-{1-[2-(2,2,2-trifluoro-acetyl)-1,2,3,4-tetrahydro-isoquinoline-7-sulfonyl]-piperidin-4-yl}-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,3-dichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,4,5-trichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(5-bromo-2-methoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(4-trifluoromethoxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026 137

6-Bromo-1-[1-(2-nitro-4trifluoromethyl-benzenesulfonyl)piperidin-4-yl]-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(3-fluorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,4-dichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,4,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

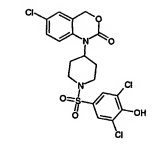
6-Bromo-1-[1-(2-trifluoromethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2-bromo-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

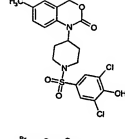
6-Bromo-1-[1-(4-methoxy-2,3,6-trimethyl-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

1-[1-(3,5-Dichloro-4-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

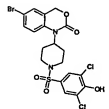
1-[1-(3,5-Dichloro-4-hydroxybenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-8methyl-1,4-dihydrobenzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Chloro-1-[1-(3,5-dichloro-4-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



1-[1-(3,5-Dichloro-4-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-6-methyl-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



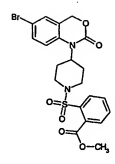
6-Bromo-1-[1-(3,5-dichloro-4-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Chloro-1-[1-(3,5-dichloro-2-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(3,5-dichloro-2-hydroxy-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

2-[4-(6-Bromo-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzonitrile

6-Bromo-1-[1-(4-methoxybenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



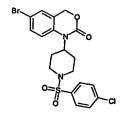
2-[4-(6-Bromo-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-yl)-piperidine-1-sulfonyl]-benzoic acid methyl ester

6-Bromo-1-[1-(2-oxo-2H-chromene-6-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

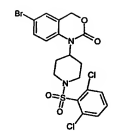
6-Bromo-1-[1-(3,5-dichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

6-Bromo-1-[1-(2,5-dichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

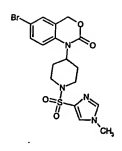
6-Bromo-1-[1-(5-bromo-6-chloro-pyridine-3-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(4-chlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(2,6-dichlorobenzenesulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one



6-Bromo-1-[1-(1-methyl-1H-imidazole-4-sulfonyl)-piperidin-4-yl]-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxazin-2-one

ET0026

6-Bromo-1-[1-(5-bromo-2,4-difluoro-benzenesulfonyl)-piperidin-4-yl+-1,4-dihydro-benzo[d][1,3]oxacin-2-one

Los compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib), en los cuales R¹b-R³b y Wb tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que la reacción de al menos un compuesto piperidínico de fórmula general (IIb) y/o una de sus sales correspondientes, preferiblemente un clorhidrato,

$$R^{2b}$$
 R^{3b}
 R^{4b}
 R^{9b}
 R^{6b}
 R^{7b}
(IIb)

en la cual R^{1b} a R^{9b} tienen la significación indicada anteriormente, con al menos un compuesto de fórmula general (IIIb),

en la cual W^b tiene la significación indicada anteriormente, en un medio de reacción adecuado, opcionalmente en presencia de al menos una base y/o al menos un agente auxiliar, para dar un compuesto de fórmula general (lb).

Los medios de reacción adecuados son por ejemplo disolventes orgánicos, entre los que se incluyen éteres, preferiblemente dietil éter, dioxano, tetrahidrofurano, dimetil glicol éter, o alcoholes, por ejemplo metanol, etanol, propanol, isopropanol, butanol, isobutanol, tert-butanol, o hidrocarburos preferiblemente benceno, tolueno, xileno, hexano, ciclohexano, éter de petróleo o hidrocarburos halogenados, por ejemplo diclorometano, triclorometano, tetraclorometano, dicloroetileno, tricloroetileno, clorobenzeno o/y otros disolventes, preferiblemente acetato de etilo-, trietilamina, piridina, dimetilsulfóxido, dimetilformamida, hexametilfosforamida, acetonitrilo, acetona o nitrometano. También pueden utilizarse mezclas de los disolventes mencionados

Las bases que pueden utilizarse para el proceso, de acuerdo con la presente invención, son en general bases orgánicas o inorgánicas, preferiblemente hidróxidos de metales alcalinos, por ejemplo hidróxido sódico o hidróxido potásico, o de otros metales como el hidróxido de bario o diferentes carbonatos, preferiblemente carbonato potásico, carbonato sódico, carbonato de calcio,o hidrogenocarbonatos preferiblemente hidrogeno carbonato potásico,hidrogeno carbonato sódico o alcóxidos, por ejemplo metóxido sódico, metóxido potásico, etóxido sódico, o tert-butóxido potásico, o aminas orgánicas, preferiblemente trietilamina, diisopropiletilamina o heterociclos, por ejemplo 1,4-diazabiciclo[2.2.2]octano, 1,8-diazabiciclo[5.4.0]undec-7-eno, piridina, diamino piridina, dimetilaminopiridina, metilpiperidina o morfolina. También pueden utilizarse mezclas de las bases mencionadas.

Durante las reacciones sintéticas descritas anteriormente o durante la preparación de los compuestos de fórmulas generales (IIb) o (IIIb), puede ser necesario y/o deseable proteger los grupos sensibles o los reactivos. Esto puede realizarse utilizando grupos protectores convencionales como los descritos en la literatura [*Protective Groups in Organic Chemistry*, ed. J. F.W.

McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M.Wuts, *Protective Groups in Organic Chemistry*, John Wiley & sons, 1991]. Esta descripción bibliográfica se incorpora aquí como referencia y forma parte la divulgación. Los grupos protectores también pueden eliminarse convenientemente con medios bien conocidos en el estado de la técnica.

Los compuestos de fórmulas generales (IIb) y (IIIb) están disponibles comercialmente o pueden producirse con métodos conocidos en el estado de la técnica. La reacción de compuestos de fórmulas generales (IIb) y (IIIb) para obtener compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib) también puede conseguirse con métodos convencionales en el estado de la técnica.

Las benzoxazinonas sustituidas de fórmula general (IIb) donde R^{5b} representa H, han sido sintetizadas preferentemente a partir de los ácidos antranílicos sustituidos o sus esteres por reducción a los correspondientes alcoholes benzílicos (ver Esquema 1, Método A). Por aminación reductora con la 1-Boc-4-piperidona ,se introduce la Boc-piperidina. La formación del anillo de benzoxazinona se produce por ciclación con trifosgeno, un tratamiento en medio ácido permite la desprotección de la piperidina, según método descrito P.D.Williams et al., *J.Med.Chem.*, 1995, 38, 4634 y posteriormente I.M.Bell et al., *J.Med.Chem.*, 1998, 41, 2146, que se incorporan aquí como referencias y forman parte de su divulgación. Estas benzoxazinonas sustituidas (IIb) nos permiten obtener los compuestos de fórmula general (Ib). por reacción de un cloruro de ácido sulfónico sustituido de fórmula general (IIIb).

Por reducción de las cetonas correspondientes via métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica , por ejemplo por reducción con borohidruro sódico (ver esquema 1, método B, R^{5b}= Z) pueden obtenerse compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (lb), donde R^{5b} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos mono sustituido, opcionalmente pude contener como mínimo un heteroátomo formando parte de un anillo

cicloalifático opcionalmente al menos mono sustituido (designado por Z en el método B).

Los respectivos reactivos usados en dicho proceso para la preparación de compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib) están disponibles comercialmente o pueden obtenerse por métodos conocidos en estado de la técnica.

Esquema 1:

ET0026

145

Las sales de compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib), pueden se preparados preferiblemente de forma que al menos un compuesto de fórmula general (Ib) que tenga al menos un grupo básico se hace reaccionar con un ácido orgánico y/o mineral, preferiblemente en presencia de un medio de reacción adecuado. Medios de reacción adecuados son, por ejemplo, los facilitados anteriormente. Ácidos minerales adecuados son por ejemplo los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico y nítrico; ácidos orgánicos adecuados son por ejemplo los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, ácido p-toluensulfónico, ácido metansulfónico o ácido canforsulfónico.

Las sales de compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib), pueden se preparados preferiblemente de forma que al menos un compuesto de fórmula general (Ib) que tenga al menos un grupo ácido se hace reaccionar con una o más bases adecuadas, preferiblemente en presencia de un medio de reacción adecuado. Bases adecuadas son por ejemplo hidróxidos, carbonatos, hidrógeno carbonatos o alcóxidos, que incluyen cationes adecuados, derivados por ejemplo de metales alcalinos, metales alcalinoterreos o cationes orgánicos, por ejemplo [NH_nR_{4-n}]⁺, en las cuales n es 0, 1, 2, 3 o 4 y R representa un radical alquilo C₁₋₄ ramificado o lineal. Medios de reacción adecuados son, por ejemplo, los indicados anteriormente.

Los solvatos, preferiblemente hidratos, de los compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (lb), o las sales correspondientes, también pueden ser obtenidos por métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica.

Si los compuestos derivados de benzoxazinona de fórmula general (Ib) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, particularmente enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, por ejemplo métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

La purificación y el aislamiento de los compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmula general (lb) o su estereoisómero correspondiente, o sal, o solvato respectivamente, si es necesario, pueden realizarse mediante métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica, por ejemplo métodos cromatográficos o recristalización.

Si uno o más de los residuos R^{1c}, R^{3c}, R^{4c} y R^{5c} representan un radical alquilo, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo y trifluorometil.

Si R^{1c} representa un radical fenilo o un radical bencilo, que es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado. perfluoroalquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado o perfluoroalcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado.

Si R^{2c} representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual es sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₄ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₄ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, sulfuro y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{4c} y R^{5c} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual es sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual es sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en

hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₄ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₄ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, sulfuro y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A^c representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico, que es sustituido por uno o más sustituyentes, y que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₄: lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, preferiblemente del grupo consistente en halógeno, alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, más preferiblemente del grupo consistente en flúor, cloro, alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros. Si uno o más de los anillos del sistema de anillo aromático mono o policíclico contiene uno o más heteroátomos, estos heteroátomos - como los heteroátomos del radical heteroarilo de 5 o 6 miembros antes mencionado - pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, sulfuro y oxígeno. Si el radical fenilo antes mencionado es él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_4 lineal o ramificado, una mitad trifluorometil, una mitad ciano y una mitad NR8cR9c, en la cual R^{8c} y R^{9c} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado.

Si el grupo alquileno, alquenileno o alquinileno antes mencionado es sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo es él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_4 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_4 lineal o ramificado, una mitad trifluorometil, una mitad ciano y una mitad $NR^{8c}R^{9c}$, en la cual R^{8c} y R^{9c} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado.

149

Son preferiblemente utilizados derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic), en la cual R¹c representa hidrógeno, un radical alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido o un radical bencilo opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno, un radical alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado o un radical bencilo, más preferiblemente hidrógeno, y R²c a R⁵c, Ac y nc se definen como anteriormente.

También se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic), en la cual R²c representa una mitad –NR⁴cR⁵c o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado o insaturado, opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente una mitad –NR⁴cR⁵c o una mitad seleccionada del grupo

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^6 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1c} , R^{3c} - R^{5c} , A^c y no se definen como anteriormente.

También se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic), en la cual R^{3c} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, más preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 y R^{1c} , R^{2c} , R^{4c} , R^{5c} , A^c y no se definen como anteriormente.

Además, también se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic), en la cual R^{4c} y R^{5c} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{4c} y R^{5c} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1c}, R^{2c}, R^{3c}, A^c y nc se definen como anteriormente.

Particularmente preferido es el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic), en la cual R^{4c} y R^{5c} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, o

R^{4c} y R^{5c} junto con el átomo puente de nitrógeno forman una mitad seleccionada del

$$-N$$
 $N-R^7$, $-N$
 and
 N

grupo consistente en

en la cual R^7 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1c} - R^{3c} , A^c y no se definen como anteriormente.

Además, se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic) en la cual A^c representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (Ios) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros, que puede(n) enlazarse vía un grupo alquileno C₁-C₄ opcionalmente al menos monosustituido, un grupo alquenileno C₂-C₄ opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C₂-C₄ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede(n) contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, preferiblemente un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (Ios) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros y en el cual uno o más de los anillos contiene(n) al menos un heteroátomo, o una mitad seleccionada del grupo consistente en

en el cual X, Y, Z son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_4 lineal o ramificado, una mitad trifluorometil, una mitad ciano y una mitad NR⁸R⁹, en la cual R⁸ y R⁹, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado.

W representa un enlace químico único entre los dos anillos, un grupo CH₂, O, S o una mitad NR¹⁰, en la cual R¹⁰ es hidrógeno o alquilo C₁-C₄ lineal o ramificado y

m es 0, 1, 2, 3 o 4

y R^{1c}-R^{5c} se definen como anteriormente.

El más preferido es el uso de uno o más derivados de sulfonamidas seleccionados del grupo consistente en:

- [1] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [2] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

- [3] Hidrocloruro de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [4] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
- [5] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [6] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
- [7] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [8] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [9] N-[3-(2-dimetillamino-etil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [10] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [11] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [12] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [13] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

[14] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.

[15] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

[16] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.

[17] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[18] N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

[19] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[20] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-(2-piridil)tiofeno-2-sulfonamida.

[21] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-2,1,3- benzotiadiazol-4-sulfonamida.

[22] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.

[23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida.

[24] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.

[25] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

[26] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.

[27] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[28] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.

[29] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[30] N-[3-dimetilaminometil-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[31] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

[32] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[33] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[34] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

[35] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

[36] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-trans- β -estirenosulfonamida.

[37] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]-trans- β -estirenosulfonamida.

[38] N-[3-(octahidroindolizin-7-il)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[39] N-[3-(2-dietillaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.

[40] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.

[41] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1 \emph{H} -indol-5-il]- α -toluenosulfonamida.

[42] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[43] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[44] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[45] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.

[46] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.

- [47] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [48] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
- [49] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [50] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}quinolina-8-sulfonamida.
- [51] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-4-fenilbencenosulfonamida.
- [52] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [53] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

Los derivados de fórmula general (Ic), en la cual R^{1c} , R^{2c} , R^{3c} , nc y A^c tienen la significación indicada anteriormente, pueden preparase preferiblemente según los métodos siguientes, en los cuales R^1 , R^2 , R^3 , n y A representan R^{1c} , R^{2c} , R^{3c} , nc y A^c .

MÉTODO A

Al menos un compuesto de fórmula general (IIc),

(IIc)

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (Ic) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un 5-aminoindol sustituido de fórmula general (IIIc)

en la cual R₁, R₂, R₃ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (Ic) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (IIc) y (IIIc) suele llevarse a cabo en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o

dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada, por ej. una base inorgánica como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente, es decir, aproximadamente 25 °C, y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (lc) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ic) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IIc) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, *Synthesis*, **1969**, *1*, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIIc) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía [J.E. Macor, R. Post y K. Ryan, *Synt Comm.*, **1993**, *23*, 1, 65-72.; J. Guillaume, C. Dumont, J. Laurent y N. Nédélec, *Eur. J. Med. Chem.*, **1987**, *22*, 33-43; M.L.

Saccarello, R. Stradi, *Synthesis*, **1979**, 727]. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

MÉTODO B

Los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ic), en la cual R^1 , R^2 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R^3 representa un radical alquilo C_1 - C_4 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, también pueden prepararse por alquilación de un derivado de sulfonamida de fórmula general (Ic), en la cual R^1 , R^2 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R^3 representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o un sulfato de dialquilo.

La reacción de alquilación se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y/o carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura de ebullición del medio de reacción, y los tiempos de reacción están comprendidos preferiblemente entre 1 y 24 horas.

El derivado de sulfonamida resultante de fórmula general (Ic) puede ser aislado preferiblemente por filtración, concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

MÉTODO C

Por condensación de un compuesto de fórmula general (Ic) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, con una 4-piperidona convenientemente sustituida se obtiene el correspondiente compuesto de fórmula general (Ic) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido.

La reacción puede efectuarse tanto en medio ácido como básico, preferiblemente en un disolvente adecuado, a temperaturas comprendidas entre 25 y 150°C.

Pueden obtenerse condiciones básicas adecuadas utilizando bases inorgánicas como hidróxido sódico o potásico, o bases orgánicas como pirrolidina o trietilamina en disolventes como metanol o etanol. Preferiblemente se utilizan soluciones de metóxido sódico en metanol a reflujo.

Los tiempos de reacción varían entre 1 y 48 horas.

Pueden obtenerse condiciones ácidas adecuadas utilizando ácido clorhídrico en etanol o ácido trifluoracético en ácido acético a temperaturas comprendidas preferiblemente entre 50 y 100°C y tiempos de reacción que varían entre 1 y 48 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (Ic) resultante puede ser aislado diluyendo en agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un

disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (lc) en la cual R₁, R₃, y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R₂ representa un átomo de hidrógeno, se pueden preparar, según el método A, a partir de un 5-aminoindol.

MÉTODO D

Los compuestos de fórmula general (Ic) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 4-piperidinil convenientemente sustituido, pueden prepararse por reducción de un compuesto de fórmula general (Ic) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido preparado según el método C.

La hidrogenación se efectúa preferiblemente con el concurso de un catalizador metálico tal como paladio, platino o rodio sobre un soporte tal como carbono, óxido de aluminio o sulfato de bario, preferiblemente paladio sobre carbono, a una presión de hidrógeno inicial entre 1 y 10 atmósferas, preferiblemente entre 2 y 5 atmósferas, en un disolvente tal como metanol o etanol. El tiempo de reacción varía entre 1 hora y 3 días.

La sulfonamida resultante puede ser aislada filtrando el catalizador y concentrando el filtrado a presión reducida. El producto recuperado puede usarse como tal o ser purificado por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

MÉTODO E

Las sales, preferiblemente las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Ic) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico,

sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ic) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos, preferiblemente los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ic) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ic) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

Si uno o más de los residuos R^{2d}-R^{9d} representan un radical alquilo, que está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo y trifluorometil.

Si R¹d representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema de anillo cicloalifático mono o bicíclico pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{8d} y R^{9d} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno

o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A^d representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico, que está sustituido por uno o más sustituyentes, y que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, preferiblemente del grupo consistente en halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, más preferiblemente del grupo consistente en flúor, cloro, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros. Si uno o más de los anillos del sistema de anillo aromático mono o policíclico contiene uno o más heteroátomos, estos heteroátomos - como los heteroátomos del radical heteroarilo de 5 o 6 miembros antes mencionado - pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno. Si el radical fenilo antes mencionado está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, alquiltio C1-C6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12d}R^{13d}, en la cual R^{12d} y R^{13d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado.

Si el grupo alquileno, alquenileno o alquinileno antes mencionado está sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical $NR^{12d}R^{13d}$, en la cual R^{12d} y R^{13d} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

Son preferidos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Id), en la cual R^{1d} representa un radical –NR^{8d}R^{9d} o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado... o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (Ios) anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente un radical –NR^{8d}R^{9d} o un radical seleccionado del grupo consistente en

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^{10} representa hidrógeno, un radical alquilo $C_1\text{-}C_6$ lineal o ramificado o un radical

bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{2d} - R^{9d} , A^d y nd se definen como anteriormente.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (Id), en la cual R^{2d} , R^{3d} , R^{4d} , R^{5d} , R^{6d} y R^{7d} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical alquenilo C_2 - C_6 lineal o ramificado o un radical alquinilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente hidrógeno.

También se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (ld), en la cual R^{4d} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, más preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 y R^{1d} - R^{3d} , R^{5d} - R^{9d} , A^d y nd se definen como anteriormente.

Además, también se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (Id), en la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o constituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido, o constituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes al menos monosustituido de la cual R^{8d} y R^{9d}, idéntico

R^{8d} y R^{9d} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 50 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1d}-R^{7d}, A^d y nd se definen como anteriormente.

Particularmente preferido es el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (ld), en la cual R^{8d} y R^{9d} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o

 R^8d y R^9d junto con el átomo puente de nitrógeno forman un radical seleccionado del grupo consistente en

en la cual R^{11} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1d} - R^{9d} , A^d y nd se definen como anteriormente.

У

Además, se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (Id) en la cual A^d representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros, que puede(n) enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C_2 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido y/o puede(n) contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, preferiblemente un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros y en el cual uno o más de los anillos contiene(n) al menos un heteroátomo, o un radical seleccionado del grupo consistente en

en el cual X, Y, Z son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR¹²R¹³, en la cual R¹² y R¹³, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

W representa un enlace químico sencillo entre los dos anillos, un grupo CH_2 , O, S o un radical NR^{14} , en la cual R^{14} es hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado y

m es 0, 1, 2, 3 o 4

y R^{1d}-R^{11d} se definen como anteriormente.

Los mas preferidos son los derivados de sulfonamidas seleccionados del grupo consistente en:

- [1] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [2] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [3] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [4] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

[5] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-4-il]-2-(naftalen-1-il)-etanosulfonamida.

[6] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-4-il]-4-fenoxibencenosulfonamida

[7] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-4-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida. y sus correspondientes sales y solvatos.

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Id), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, camforsulfónico, etc.

A continuación los sustituyentes R^1 - R^7 , A y n en las fórmulas generales IId y IIId representan R^{1d} - R^{7d} , A^d y nd.

Los derivados de fórmula general (ld), en la cual R^{1d}-R^{9d}, nd y A^d tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que

Al menos un compuesto de fórmula general (IId),

(IId)

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (Id) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un 4-aminoindol sustituido de fórmula general (IIId)

ET0026

171

(IIId)

en la cual R¹-R² y nd tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (ld) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (IId) y (IIId) suele llevarse a cabo en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada, por ej. una base inorgánica como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente, es decir, aproximadamente 25 °C, y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (Id) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (Id) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IId) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, *Synthesis*, **1969**, *1*, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIId) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, como por ejemplo métodos análogos a los descritos en: [Abou-Gharbia, Magid; Patel, Usha; Tokolics, Joseph; Freed, Meier. European Journal of Medicinal Chemistry (1988), 23(4), 373-7].

Los nuevos derivados de sulfonamida de fórmula general (Id), en la cual R^{1d}-R^{3d}, R^{5d}-R^{9d}, nd y A^d tienen la significación indicada anteriormente y R^{4d} representa un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, también pueden prepararse por alquilación de un derivado de sulfonamida de fórmula general (Id), en la cual R^{1d}-R^{3d}, R^{5d}-R^{9d}, nd y A^d tienen la significación indicada anteriormente y R^{4d} representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o un sulfato de dialquilo.

La reacción de alquilación se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y/o carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en

presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura de ebullición del medio de reacción, y los tiempos de reacción están comprendidos preferiblemente entre 1 y 24 horas.

El derivado de sulfonamida resultante de fórmula general (Id) puede ser aislado preferiblemente por filtración, concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Id) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (ld) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de

ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Id) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (Id) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

Si uno o más de los residuos R^{2e}-R^{9e} representan un radical alquilo, que está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo y trifluorometil.

Si R¹e representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes—puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C6 lineal o ramificado, alcoxi C₁-C6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C6 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C6 lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C6 lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema de anillo cicloalifático mono o bicíclico pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{8e} y R^{9e} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden,

independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A^e representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico, que está sustituido por uno o más sustituyentes, y que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, preferiblemente del grupo consistente en halógeno, alquilo $C_1\text{-}C_6$ lineal o ramificado, fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, más preferiblemente del grupo consistente en flúor, cloro, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros. Si uno o más de los anillos del sistema de anillo aromático mono o policíclico contiene uno o más heteroátomos, estos heteroátomos - como los heteroátomos del radical heteroarilo de 5 o 6 miembros antes mencionado - pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno. Si el radical fenilo antes mencionado está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, alquiltio C₁-C₆ lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12e}R^{13e}, en la cual R^{12e} y R^{13e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado.

Si el grupo alquileno, alquenileno o alquinileno antes mencionado está sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos

monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12e}R^{13e}, en la cual R^{12e} y R^{13e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

Son preferidos derivados de sulfonamidas de fórmula general (le), en la cual R^{1e} representa un radical –NR^{8e}R^{9e} o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente un radical –NR^{8e}R^{9e} o un radical seleccionado del grupo consistente en

$$- \bigvee_{\mathsf{R}^{10}}^{\mathsf{N}-\mathsf{R}^{10}}, \qquad \bigvee_{\mathsf{R}^{10}}^{\mathsf{y}}, \qquad \bigvee_{\mathsf{R}^{10}}^{\mathsf{N}-\mathsf{R}^{10}}$$

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^{10} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{2e} - R^{9e} , A^e y ne se definen como anteriormente.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (le), en la cual R^{2e}, R^{3e}, R^{4e}, R^{6e} y R^{7e} representa hidrógeno o un radical alquilo C₂-C₆ lineal o

ramificado, un radical alquenilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o un radical alquinilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente hidrógeno.

También se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (le), en la cual R^{5e} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, más preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 y R^{1e} - R^{4e} , R^{6e} - R^{9e} , Ae y ne se definen como anteriormente.

Además, también se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (le), en la cual R^{8e} y R^{9e} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8e} y R^{9e} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1e}-R^{7e}, Ae y ne se definen como anteriormente.

Particularmente preferido es el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (le), en la cual R^{8e} y R^{9e} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o

 R^{8e} y R^{9e} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un radical seleccionado del grupo consistente en

$$-N \longrightarrow N-R^{11} \qquad -N \longrightarrow \qquad , \qquad -N \longrightarrow N$$

en la cual R^{11} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1e} - R^{9e} , Ae y ne se definen como anteriormente.

Además, se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (le) en la cual Ae representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros, que puede(n) enlazarse vía un grupo alquileno C₁-C₆ opcionalmente al menos monosustituido, un grupo alquenileno C₂-C₆ opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C₂-C₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede(n) contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, preferiblemente un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros y en el cual uno o más de los anillos contiene(n) al menos un heteroátomo, o un radical seleccionado del grupo consistente en

180

en el cual X, Y, Z son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR 12 R 13 , en la cual R 12 y R 13 , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

W representa un enlace químico sencillo entre los dos anillos, un grupo CH_2 , O, S o un radical NR^{14} , en la cual R^{14} es hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado y

m es 0, 1, 2, 3 o 4

y R^{1e}-R^{11e} se definen como anteriormente.

Los mas preferidos son los derivados de sulfonamidas seleccionados del grupo consistente en:

- [1] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida. [2] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [3] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [4] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1sulfonamida.
- [5] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]bencenosulfonamida.
- [6] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.

- [7] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
- [8] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-metilbencenosulfonamida.
- [9] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
- [10] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]benzo-[1,2,5]tiadiazol-4-sulfonamida.
- [11] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [12] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
- [13] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3-bromobencenosulfonamida.
- [14] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3-nitrobencenosulfonamida.
- [15] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-1-fenilmetanosulfonamida.
- [16] N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [17] N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [18] N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [19] trans-N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-2-feniletenosulfonamida.
- [20] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4,5-diclorotiofeno-2-sulfonamida.
- [21] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-acetilbencenosulfonamida.
- [22] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-bromobencenosulfonamida.
- [23] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-metoxibencenosulfonamida.
- [24] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [25] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-nitrobencenosulfonamida.
- [26] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-fluorobencenosulfonamida.
- [27] N-[1-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [28] N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.

y sus correspondientes sales y solvatos.

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (le), en particular las sales

de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, camforsulfónico, etc.

A continuación los sustituyentes R^{1e}-R^{7e}, Ae y ne en las fórmulas generales lle a Ve representan R^{1e}-R^{7e}, A^e y ne.

Los derivados de fórmula general (le), en la cual R^{1e}-R^{9e}, ne y A^e tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que

Al menos un compuesto de fórmula general (IIe),

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (le) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un 5-aminoindol sustituido de fórmula general (IIIe)

(IIIe)

en la cual R¹-R² y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (le) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (IIe) y (IIIe) suele llevarse a cabo en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada, por ej. una base inorgánica como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina, N-etildiisopropilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente, es decir, aproximadamente 25 °C, y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (le) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (le) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el

cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IIe) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, Synthesis, 1969, 1, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIIe) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía .Pigerol, Charles; De Cointet de Fillain, Paul; Eymard, Pierre; Werbenec, Jean Pierre; Broll, Madeleine. (Labaz S. A., Fr.). Ger. Offen. (1977). DE 2727047 19771229. Schwink, Lothar; Stengelin, Siegfried; Gossel, Matthias. Preparation of indol-5-ylureas and relate compounds for the treatment of obesity and type II diabetes. WO 0315769 A1 20030227. Uno de ellos consiste en la reducción del grupo nitro de derivados de fórmula general (IVe) por métodos conocidos en la técnica como por ejemplo: BRATTON, L. D.; ROTH, B. D.; TRIVEDI, B. K.; UNANGST, P. C.; J Heterocycl Chem., 2000, 37 (5), 1103-1108. FANGHAENEL, E.; CHTCHEGLOV, D.; J Prakt Chem/Chem-Ztg, 1996, 338 (8), 731-737. KUYPER, L. F.; BACCANARI, D. P.; JONES, M. L.; HUNTER, R. N.; TANSIK, R. L.; JOYNER, S. S.; BOYTOS, C. M.; RUDOLPH, S. K.; KNICK, V.; WILSON, H. R.; CADDELL, J. M.; FRIEDMAN, H. S.; ET AL.; J Med Chem, 1996, 39 (4), 892-903.

en la cual R¹-R⁷ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener la amina de fórmula general (IIIe) correspondiente,

que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Los compuestos de fórmula general (IVe) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía: Journal of Heterocyclic Chemistry, 37(5), 1103-1108; 2000; Schwink, Lothar; Stengelin, Siegfried; Gossel, Matthias. Preparation of indol-5-ylureas and relate compounds for the treatment of obesity and type II diabetes WO 0315769 A1 20030227; Baxter, Andrew; Brough, Stephen; Mcinally, Thomas; Mortimore, Michael; Cladingboel, David. Preparation of N-aryl-1-adamantaneacetamides and analogs as purinergic P2Z receptor antagonists WO 9929660 A1 19990617; Pigerol, Charles; De Cointet de Fillain, Paul; Eymard, Pierre; Werbenec, Jean Pierre; Broll, Madeleine. Indole derivatives. Ger. Offen. (1977), DE 2727047 19771229 Uno de ellos consiste en la alquilación de nitro derivados de fórmula general (Ve) por métodos conocidos en la técnica como por ejemplo: BHAGWAT, S. S.; GUDE, C.; Tetrahedron Lett, 1994, 35 (12), 1847-1850. BRATTON, L. D.; ROTH, B. D.; TRIVEDI, B. K.; UNANGST, P. C.; J Heterocycl Chem, 2000, 37 (5), 1103-1108.

en la cual R²-R⁷ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener la amina de fórmula general (IIIe) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Los compuestos de fórmula general (Ve) son comerciales o pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica como por ejemplo YAMASHKIN, S. A.; YUROVSKAYA, M. A.; Chem Heterocycl Compd (N Y) 1999, 35 (12), 1426-1432. OTTONI, O.; CRUZ, R.; KRAMMER, N. H.; Tetrahedron Lett ,1999, 40 (6), 1117-1120. EZQUERRA, J.; PEDREGAL, C.; LAMAS, C.; BARLUENGA, J.; PEREZ, M.; GARCIA-MARTIN, M. A.; GONZALEZ, J. M.; J Org Chem ,1996, 61 (17), 5804-5812. FADDA, A. A.; Indian J Chem, Sect B: Org Chem Incl Med Chem , 1990, 29 (11), 1017-1019. KATRITZKY, A. R.; RACHWAL, S.; BAYYUK, S.; Org Prep Proced Int, 1991, 23 (3), 357-363. Inada, A.; Nakamura, Y.; Morita, Y.; Chem Lett , 1980, 1287.

Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Los derivados de sulfonamida de fórmula general (le), en la cual R^{1e}-R^{4e}, R^{6e}-R^{7e}, ne y A^e tienen la significación indicada anteriormente y R^{5e} representa un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, también pueden prepararse por alquilación de un derivado de sulfonamida de fórmula general (le), en la cual R^{1e}-R^{4e}, R^{6e}-R^{7e}, ne y Ae tienen la significación indicada anteriormente y R^{5e} representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o un sulfato de dialquilo.

La reacción de alquilación se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y/o carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura de ebullición del medio de reacción, y los tiempos de reacción están comprendidos preferiblemente entre 1 y 24 horas.

El derivado de sulfonamida resultante de fórmula general (le) puede ser aislado preferiblemente por filtración, concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (le) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (le) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (le) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

188

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (le) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

Si uno o más de los residuos R^{2f}-R^{9f} representan un radical alquilo, que está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo y trifluorometil.

Si R¹f representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema de anillo cicloalifático mono o bicíclico pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{8f} y R^{9f} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden, independientemente unos de

otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A^f representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico, que está sustituido por uno o más sustituyentes, y que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, preferiblemente del grupo consistente en halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, más preferiblemente del grupo consistente en flúor, cloro, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros. Si uno o más de los anillos del sistema de anillo aromático mono o policíclico contiene uno o más heteroátomos, estos heteroátomos - como los heteroátomos del radical heteroarilo de 5 o 6 miembros antes mencionado - pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno. Si el radical fenilo antes mencionado está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo $C_1\text{-}C_6$ lineal o ramificado, alcoxi $C_1\text{-}C_6$ lineal o ramificado, alquiltio C1-C6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12f}R^{13f}, en la cual R^{12f} y R^{13f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado.

Si el grupo alquileno, alquenileno o alquinileno antes mencionado está sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más

sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12f}R^{13f}, en la cual R^{12f} y R^{13f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

Son preferidos derivados de sulfonamidas de fórmula general (If), en la cual R^{1f} representa un radical –NR^{8f}R^{9f} o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente un radical –NR^{8f}R^{9f} o un radical seleccionado del grupo consistente en

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^{10} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{2f} - R^{9f} , Af y nf se definen como anteriormente.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (If), en la cual R^{2f} , R^{3f} , R^{4f} , R^{5f} y R^{7f} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical alquenilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, o un radical alquinilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente hidrógeno.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (If), en la cual R^{6f} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, más preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 y R^{1f} - R^{5f} , R^{7f} - R^{9f} , A^f y nf se definen como anteriormente.

Además, también se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (If), en la cual R^{8f} y R^{9f} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8f} y R^{9f} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1f}-R^{7f}, A^f y nf se definen como anteriormente.

Particularmente preferido es el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (If), en la cual R^{8f} y R^{9f} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o

 R^{8f} y R^{9f} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un radical seleccionado del grupo consistente en

$$-N$$
 $N-R^{11}$
 $-N$
 $-N$
 y
 $-N$

en la cual R^{11} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1f} - R^{9f} , A^f y nf se definen como anteriormente.

Además, se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (if) en la cual A^f representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros, que puede(n) enlazarse vía un grupo alquileno C_1 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C_2 - C_6 opcionalmente al menos monosustituido y/o puede(n) contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, preferiblemente un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (los) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros y en el cual uno o más de los anillos contiene(n) al menos un heteroátomo, o un radical seleccionado del grupo consistente en

en el cual X, Y, Z son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12f}R^{13f}, en la cual R^{12f} y R^{13f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

W representa un enlace químico sencillo entre los dos anillos, un grupo CH_2 , O, S o un radical NR^{14} , en la cual R^{14} es hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado y

m es 0, 1, 2, 3 o 4

y R^{1f}-R^{11f} se definen como anteriormente.

Los mas preferidos son los derivados de sulfonamidas de fórmula general (If) seleccionados del grupo consistente en:

- [1] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [2] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [3] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]naftaleno-1-sulfonamida.

- [4] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [5] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [6] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6-il]-2-(naftalen-1-il)-etanosulfonamida.
- [7] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
- [8] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.

y sus correspondientes sales y solvatos.

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (If), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, camforsulfónico, etc.

A continuación los sustituyentes R^{1f}-R^{7f}, Af y nf en las fórmulas generales IIf a Vf representan R^{1f}-R^{7f}, Af y nf.

Los derivados de fórmula general (If), en la cual R^{1f}-R^{9f}, nf y A^f tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que

Al menos un compuesto de fórmula general (lif),

(IIf)

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (If) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un 6-aminoindol sustituido de fórmula general (IIIf)

en la cual R¹-R² y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (If) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (IIf) y (IIIf) suele llevarse a cabo en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada, por ej. una base inorgánica como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina, N-etildiisopropilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente, es decir, aproximadamente 25 °C, y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (If) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (If) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IIf) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, Synthesis, 1969, 1, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIIf) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía [Ham, Peter; Gaster, Laramie Mary; King, Francis David; Duckworth, David Malcolm. Preparation of N-heteroaryl-4'-oxadiazolylbiphenylcarboxamides as 5HT1D antagonists. WO 9532967 A1 19951207; Basanagoudar, L. D.; Siddappa, S. Cyanoethylation of nitroindoles. Journal of the Indian Chemical Society (1972), 49(8), 811-13.; Chen, Guoqing; Adams, Jeffrey; Bemis, Jean; Booker, Shon; Cai, Guolin; Croghan, Michael; Dipietro, Lucian; Dominguez, Celia; Elbaum, Daniel; Germain, Julie; Geuns-meyer, Stephanie; Handley, Michael; Huang, Qi; Kim, Joseph L.; Kim, Tae-seong; Kiselyov, Alexander; Ouyang, Xiaohu; Patel, Vinod F.; Smith, Leon M.; Stec, Markian; Tasker, Andrew; Xi, Ning; Xu, Shimin; Yuan, Chester Chenguang. Preparation of heterocyclylalkylamine derivatives as remedies for angiogenesis mediated diseases. WO 0266470 A1 20020829. European Journal of Medicinal

Chemistry, 23(4), 373-7; 1988]. Uno de ellos consiste en la reducción del grupo nitro de derivados de fórmula general (IVf) por metodos conocidos en la tecnica como por ejemplo YAMASHKIN, S. A.; YUROVSKAYA, M. A.; Chem Heterocycl Compd (N Y), 1999, 35 (12), 1426-1432. BOOTHROYD, S. R.; KERR, M. A.; Tetrahedron Lett, 1995, 36 (14), 2411-2414. MACOR, J. E.; POST, R.; RYAN, K.; Synth Común, 1993, 23 (1), 65-72.

en la cual R¹-R⁷ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener la amina de fórmula general (IIIf) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Los compuestos de fórmula general (IVf) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía European Journal of Medicinal Chemistry, 23(4), 373-7; 1988; Farmaco, 51(1), 75-8; 1996; Heterocycles, 55(6), 1151-1159; 2001; Ham, Peter; Gaster, Laramie Mary; King, Francis David; Duckworth, David Malcolm. Preparation of N-heteroaryl-4'-oxadiazolylbiphenylcarboxamides as 5HT1D antagonists, WO 9532967 A1 19951207. Uno de ellos consiste en la alquilación de nitro derivados de fórmula general (Vf) por metodos conocidos en la tecnica MACCHIA, M.; MANERA, C.; NENCETTI, S.; ROSSELLO, A.; BROCCALI, G.; LIMONTA, D.; Farmaco, Ed Sci [FRPSAX] 1996, 51 (1), 75-78. BHAGWAT, S. S.; GUDE, C.; Tetrahedron Lett, 1994, 35 (12), 1847-1850. BRATTON, L. D.; ROTH, B. D.;

TRIVEDI, B. K.; UNANGST, P. C.; J Heterocycl Chem, 2000, 37 (5), 1103-1108.

en la cual R²-R⁷ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener la amina de fórmula general (IIIf) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Los compuestos de fórmula general (Vf) son comerciales o pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica como por ejemplo OTTONI, O.; CRUZ, R.; KRAMMER, N. H.; Tetrahedron Lett [TELEAY] 1999, 40 (6), 1117-1120. VOROB'EVA, S. L.; BUYANOV, V. N.; SUVOROV, N. N.; Khim Geterotsiki Soedin [KGSSAQ] 1991, (5), 636-637. KATRITZKY, A. R.; RACHWAL, S.; BAYYUK, S.; Org Prep Proced Int [OPPIAK] 1991, 23 (3), 357-363. MOSKALEV, N.; MAKOSZA, M.; Heterocycles [HTCYAM] 2000, 52 (2), 533-536.

Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Los derivados de sulfonamida de fórmula general (If), en la cual R_{1f}, nf y A^f tienen la significación indicada anteriormente y R^{6f} representa un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, también pueden prepararse por alquilación de un derivado de sulfonamida de fórmula general (If), en la cual R^{1f}-R^{5f}, R^{7f}, nf y A^f tienen la significación indicada anteriormente y R^{6f} representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o un sulfato de dialquilo.

La reacción de alquilación se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y/o carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varian entre 0°C y la temperatura de ebullición del medio de reacción, y los tiempos de reacción están comprendidos preferiblemente entre 1 y 24 horas.

El derivado de sulfonamida resultante de fórmula general (If) puede ser aislado preferiblemente por filtración, concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (If) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (If) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (If) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (If) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

Si uno o más de los residuos R^{2g}-R^{9g} representan un radical alquilo, que está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo y trifluorometil.

Si R¹9 representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema de anillo cicloalifático mono o bicíclico pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{8g} y R^{9g} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo

consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A⁹ representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico, que está sustituido por uno o más sustituyentes, y que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C1-C6 lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, preferiblemente del grupo consistente en halógeno, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros, más preferiblemente del grupo consistente en flúor, cloro, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido y heteroarilo de 5 o 6 miembros. Si uno o más de los anillos del sistema de anillo aromático mono o policíclico contiene uno o más heteroátomos, estos heteroátomos - como los heteroátomos del radical heteroarilo de 5 o 6 miembros antes mencionado – pueden seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno. Si el radical fenilo antes mencionado está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, alquiltio C₁-C₆ lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{12g}R^{13g}, en la cual R^{12g} y R^{13g}, idénticos o diferentes. representan hidrógeno o alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado.

Si el grupo alquileno, alquenileno o alquinileno antes mencionado está sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical $NR^{12g}R^{13g}$, en la cual $R^{12g}y$ R^{13g} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

Son preferidos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ig), en la cual R¹g representa un radical –NR³gR³g o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (Ios) anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente un radical –NR³gR³g o un radical seleccionado del grupo consistente en

$$N-R^{10}$$
 , R^{10}

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^{10} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{2g} - R^{9g} , Ag y ng se definen como anteriormente.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (lg), en la cual R^{2g} , R^{3g} , R^{4g} , R^{5g} , R^{6g} y R^{7g} representa hidrógeno o un radical alqu(en/in)ilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente hidrógeno.

También se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (lg), en la cual R^{7g} representa hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, más preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 y R^{1g} - R^{6g} , R^{8g} , R^{9g} , Ag y ng se definen como anteriormente.

Además, también se prefiere el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (\lg), en la cual R^{8g} y R^{9g} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8g} y R^{9g} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1g}-R^{7g}, Ag y ng se definen como anteriormente.

Particularmente preferido es el uso de derivados de sulfonamidas de fórmula general (lg), en la cual R^{8g} y R^{9g} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o

R^{8g} y R^{9g} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un radical seleccionado del grupo consistente en

$$-N$$
 $N-R^{11}$
 $-N$
 0
 $-N$

en la cual R^{11} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1g} - R^{9g} , Ag y ng se definen como anteriormente.

У

Además, se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ig) en la cual A^g representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (Ios) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros, que puede(n) enlazarse vía un grupo alquilleno C₁-C₆ opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C₂-C₆ opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno C₂-C₆ opcionalmente al menos monosustituido y/o puede(n) contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, preferiblemente un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, en el cual el (Ios) anillo(s) tiene(n) 5 o 6 miembros y en el cual uno o más de los anillos contiene(n) al menos un heteroátomo, o un radical seleccionado del grupo consistente en

en el cual X, Y, Z son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR¹²R¹³, en la cual R¹² y R¹³, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado.

W representa un enlace químico sencillo entre los dos anillos, un grupo CH_2 , O, S o un radical NR^{14} , en la cual R^{14} es hidrógeno o alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado y

m es 0, 1, 2, 3 o 4

v R^{1g}-R^{11g} se definen como anteriormente.

Los mas preferidos son los derivados de sulfonamidas seleccionados del grupo consistente en:

- [1] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [2] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [3] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [4] N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida y sus correspondientes sales y solvatos.

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Ig), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, camforsulfónico, etc.

209

A continuación los sustituyentes R^1-R^7 , A y n en las fórmulas generales llg y llg representan $R^{1g}-R^{7g}$, A^g y ng.

Los derivados de fórmula general (lg), en la cual R^{1g}-R^{9g}, ng y A^g tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que

Al menos un compuesto de fórmula general (IIg,

(II)

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (Ig) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un 7-aminoindol sustituido de fórmula general (IIIg)

(IIIg)

en la cual R₁-R₇ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (Ig) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (IIg) y (IIIg) suele llevarse a cabo en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada, por ej. una base inorgánica como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente, es decir, aproximadamente 25 °C, y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas.

El derivado de sulfonamida de fórmula general (Ig) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ig) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IIg) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E.

Gilbert, *Synthesis*, **1969**, *1*, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIIg) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, como por ejemplo métodos análogos a los descritos en: [Abou-Gharbia, Magid; Patel, Usha; Tokolics, Joseph; Freed, Meier. European Journal of Medicinal Chemistry (1988), 23(4), 373-7].

Los nuevos derivados de sulfonamida de fórmula general (Ig), en la cual R_{1g} , ng y Ag tienen la significación indicada anteriormente y R^{7g} representa un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, también pueden prepararse por alquilación de un derivado de sulfonamida de fórmula general (Ig), cual R^{1g} - R^{6g} , ng y Ag tienen la significación indicada anteriormente y R^{7g} representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o un sulfato de dialquilo.

La reacción de alquilación se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y/o carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un medio de reacción orgánico tal como un éter dialquílico, en particular éter dietílico, o un éter cíclico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro medio de reacción adecuado. Naturalmente, también pueden utilizarse mezclas de al menos dos de las clases de compuestos mencionadas o de al menos dos compuestos de una clase.

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre 0°C y la temperatura de ebullición del medio de reacción, y los tiempos de reacción están comprendidos preferiblemente entre 1 y 24 horas.

El derivado de sulfonamida resultante de fórmula general (Ig) puede ser aislado preferiblemente por filtración, concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un

disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Ig) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ig) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ig) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior

por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ig) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

Si uno o más de los residuos R^{2h} - R^{8h} representa un radical alqu(en/in)ilo, sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical $NR^{11h}R^{12h}$, en la cual R^{11h} y R^{12h} , idénticos o diferentes, se definen como R^{7h} y R^{8h} .

Si R^{1h} representa un radical cicloalifático saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o si comprende un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, que contiene opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Los heteroátomos del radical cicloalifático y/o del sistema de anillo cicloalifático mono o bicíclico pueden, independientemente unos de otros,

seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si R^{7h} y R^{8h} junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, que puede opcionalmente contener al menos un heteroátomo más como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes y/o condensado con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o no saturado, que puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual está sustituido por uno o más sustituyentes, a menos que se defina lo contrario, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, alcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, perfluoroalcoxi C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo, preferiblemente del grupo consistente en alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado y bencilo. Si el anillo heterocíclico contiene uno o más heteroátomos adicionales y/o si uno o ambos anillos mono o bicíclicos contienen uno o más heteroátomos, estos heteroátomos pueden, independientemente unos de otros, seleccionarse preferiblemente del grupo consistente en nitrógeno, azufre y oxígeno, más preferiblemente nitrógeno como heteroátomo.

Si A^h representa, un radical alqu(en/in)ilo, sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltío C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical $NR^{13h}R^{14h}$, en la cual R^{13h} y R^{14h} , idénticos o diferentes, se definen como R^{7h} y R^{8h} .

Si B^h representa, un radical alqu(en/in)ilo, sustituído por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical $NR^{15h}R^{16h}$, en la cual R^{15h} y R^{16h} , idénticos o diferentes, se definen como R^{7h} y R^{8h} .

Si A^h y B^h junto con el átomo de carbono al que están unidos forman un anillo cicloalquílico, saturado o no saturado pero no aromático, sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en hidroxi, halógeno, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, perfluoroalquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido. Si dicho radical fenilo está él mismo sustituido por uno o más sustituyentes, cada uno de los sustituyentes puede preferiblemente seleccionarse del grupo consistente en flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, alcoxi C_1 - C_6 lineal o ramificado, alquiltio C_1 - C_6 lineal o ramificado, un radical trifluorometil, un radical ciano y un radical NR^{17h}R^{18h}, en la cual R^{17h} y R^{18h}, idénticos o diferentes, se definen como R^{7h} y R^{8h}.

Son preferidos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ih), en la cual R^{1h} representa un radical –NR^{7h}R^{8h} o un radical cicloalifático de 5 o 6 miembros saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los)

anillo(s) es/son de 5 o 6 miembros, preferiblemente un radical –NR^{7h}R^{8h} o un radical seleccionado del grupo consistente en

216

$$N-R^{19}$$
 , R^{19}

en la cual, si está presente, la línea de puntos representa un enlace químico opcional y R^{19} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{2h} - R^{6h} , A^h , B^h y nh se definen como anteriormente.

Además, también se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (lh), en la cual R^{7h} y R^{8h} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical alquenilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o un radical alquinilo C_2 - C_6 lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{7h} y R^{8h} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico de 5 o 6 miembros, saturado o no saturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede

condensarse con un sistema anular cicloalifático mono o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, en el cual el (los) anillo(s) es/son de 5, 6 o 7 miembros y R^{1h}-R^{6h}, A^h, B^h y nh se definen como anteriormente.

Particularmente preferidos son derivados de sulfonamidas de fórmula general (lh), en la cual R^{7h} y R^{8h} , idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado, o

R^{7h} y R^{8h} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un radical seleccionado del grupo consistente en

$$-N$$
 $N-R^{20}$
 $-N$
 y
 $-N$

en la cual R^{20} representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_6 lineal o ramificado o un radical bencilo, preferiblemente hidrógeno, o un radical alquilo C_1 - C_2 , y R^{1h} - R^{6h} , A^h , B^h y nh se definen como anteriormente.

Además, se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (lh) en la cual A^h y B^h, idénticos o diferentes, representan un radical alqu(en/in)ilo C₁-C₆ lineal o ramificado, preferiblemente un radical alquilo C₁-C₆ lineal o ramificado, o

Ah y Bh junto con el átomo de carbono al que están unidos forman un anillo cicloalquílico, saturado o no saturado pero no aromático, sustituido por uno o más sustituyentes, preferiblemente un anillo cicloalquílico C₃-C₈. Particularmente preferido un anillo ciclohexílico.

También se prefieren derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ih), en la cual R^{2h} , R^{3h} , R^{4h} , R^{5h} y R^{6h} , idénticos o diferentes, independientemente representan un grupo hidrógeno, halogeno, ciano, nitro, C_{1-6} -alqu(en/in)il, C_{1-6} -alquiltio, hidroxi, trifluorometil, C_{3-8} -cicloalqu(en)il, C_{1-6} -alquilcarbonil, fenilcarbonil o un grupo $-NR^{9h}R^{10h}$ en el cual R^{9h} y R^{10h} se definen como R^{7h} y R^{8h} .

Los mas preferidos son los derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ih) seleccionados del grupo consistente en:

- [1] 1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-5-nitro-1H-indol
- [2] 5-cloro-1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1H-indol
- [3] 5-amino-1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1H-indol
- [4] Clorhidrato de 1-ciclohexanosulfonil-5-fluoro-3-(1,2,3,5,8,8a-hexahidro-indolizin-7-il)-1H-indol

y sus correspondientes sales y solvatos.

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Ih), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, camforsulfónico, etc.

A continuación los sustituyentes R¹-R⁶, A, B y n en las fórmulas generales IIh a IVh representan R^{1h}-R^{6h}, A^h, B^h y nh.

Los derivados de fórmula general (Ih), en la cual R^{1h}-R^{6h}, A^h B^h y nh tienen la significación indicada anteriormente, pueden se preparados preferiblemente de forma que

Al menos un compuesto de fórmula general (IIh),

(IIh)

en la cual A y B tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (Ih) y X es un grupo saliente aceptable, preferiblemente un átomo de halógeno, más preferiblemente cloro; reacciona con al menos un indol sustituido de fórmula general (IIIh)

en la cual R¹-R⁶ y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener el derivado de sulfonamidas de fórmula (Ih) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base fuerte adecuada, por ej. Diisopropilamiduro de litio, butillitio, hidruro sódico o bis(trimetilsilil)amiduro sódico en un disolvente inerte como tetrahidrofurano, hexano, o dimetilformamida.

(·)

Las temperaturas de reacción más adecuadas varían entre -100°C y la temperatura ambiente y el tiempo de reacción está comprendido preferiblemente entre 5 minutos y 24 horas. Condiciones preferidas son hidruro sódico en dimetilformamida a 0°C

El derivado de sulfonamida de fórmula general (lh) resultante puede ser purificado y/o aislado de acuerdo con métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Preferiblemente, los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ih) pueden aislarse evaporando el medio de reacción, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (IIh) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [KHANNA, V.; TAMILSELVAN, P.; KALRA, S. J. S.; IQBAL, J.; Tetrahedron 1994, 35 (32), 5935-5938; L.N.Aristarkhova et al. J. Org.Chem. USSR 1970, 6, 2454-2458; E.E. Gilbert, *Synthesis*, 1969, 1, 3]. Los compuestos de fórmula general (IIIh) pueden también ser preparados según métodos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos análogos a los descritos en la bibliografía. Substituted aromatic 5-HT1f agonist WO9846570. Piperidine-indole compouns having 5-HT6 affinity US6133287.

Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Los derivados de sulfonamida de fórmula general (lh), en la cual R^{2h} , R^{3h} , R^{4h} , R^{5h} o R^{6h} son un grupo amino por reducción del grupo nitro de derivados de

fórmula general (IVh) por métodos conocidos en la técnica como por ejemplo: BRATTON, L. D.; ROTH, B. D.; TRIVEDI, B. K.; UNANGST, P. C.; J Heterocycl Chem, 2000, 37 (5), 1103-1108. FANGHAENEL, E.; CHTCHEGLOV, D.; J Prakt Chem/Chem-Ztg, 1996, 338 (8), 731-737. KUYPER, L. F.; BACCANARI, D. P.; JONES, M. L.; HUNTER, R. N.; TANSIK, R. L.; JOYNER, S. S.; BOYTOS, C. M.; RUDOLPH, S. K.; KNICK, V.; WILSON, H. R.; CADDELL, J. M.; FRIEDMAN, H. S.; ET AL.; J Med Chem, 1996, 39 (4), 892-903.

en la cual R¹-R⁶ ,A , B y n tienen la significación mencionada anteriormente, o uno de sus derivados adecuadamente protegido, y, en su caso, se eliminan los grupos protectores para obtener la amina de fórmula general (Ih) correspondiente, que puede purificarse y/o aislarse mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica.

Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (Ih) se pueden preparar mediante métodos convencionales conocidos en el arte de la técnica, preferiblemente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o

sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter dietílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización de las sales correspondientes.

Las sales fisiológicamente aceptables preferidas de los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ih) son las sales aditivas de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y de ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

Los solvatos fisiológicamente aceptables, en particular hidratos, de los derivados de sulfonamida de fórmula general (lh) o de las sales fisiológicamente aceptables correspondientes pueden ser preparados por métodos conocidos en el arte de la técnica.

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los reactantes adecuados utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en algunas de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Si los derivados de sulfonamida de fórmula general (Ih) se obtienen en forma de mezcla de estereoisómeros, en particular enantiómeros o diasterómeros, dichas mezclas pueden separarse mediante procedimientos estándar conocidos en el arte de la técnica, por ej. métodos cromatográficos o cristalización con agentes quirales.

La combinación de substancias activas según esta invención está constituída preferiblemente por 1-99 % en peso del componente (A) y 99-1 % en peso del componente (B), más preferiblemente 10-80 % en peso del componente (A) y 90-20 % en peso del componente (B), refiriendose estos porcentajes a la suma del peso de ambos componentes (A) y (B).

Otro aspecto de la presente invención es un medicamento que comprende una combinación inventiva de substancias activas y opcionalmente uno o más adyuvantes farmacológicamente aceptables.

Dicho medicamento es particularmente adecuado para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y, preferiblemente de los receptores de neuropéptido Y5, y de los receptores de 5-HT₆, para la regulación del apetito, para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal, para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de obesidad. anorexia, caquexia, bulimia, diabetes, preferiblamente diabetes de tipo II (no insulino dependiente), o para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable, para la profilaxis y/o tratamiento de trastornos del sistema nervioso periférico. trastornos del sistema nervioso central, artritis, epilepsia, ansiedad, pánico, depresión, trastornos cognitivos, trastornos de la memoria, enfermedades cardiovasculares, procesos de demencia senil, tales como, Alzheimer, Parkinson y/o Huntington, esquizofrenia, psicosis, hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder), dolor, síndrome hipertensivo, enfermedades inflamatorias, enfermedades imunológicas, o para la mejora de la cognición.

Dicho medicamento es más particularmente adecuado para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y, preferiblemente de los receptores de neuropéptido Y5, y de los receptores de 5-HT₆, para la regulación del apetito, para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal, para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de

obesidad, anorexia, caquexia, bulimia, diabetes, preferiblamente diabetes de tipo II (no insulino dependiente), o para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable.

Otro aspecto de la presente invención es el uso de una combinación inventiva de substancias activas para la fabricación de un medicamento para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y, preferiblemente de los receptores de neuropéptido Y5, y de los receptores de 5-HT₆, para la regulación del apetito, para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal, para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de obesidad, anorexia, caquexia, bulimia, diabetes, preferiblamente diabetes de tipo II (no insulino dependiente), o para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable, para la profilaxis y/o tratamiento de trastornos del sistema nervioso periférico, trastornos del sistema nervioso central, artritis, epilepsia, ansiedad, pánico, depresión, trastornos cognitivos, trastornos de la memoria, enfermedades cardiovasculares, procesos de demencia senil, tales como, Alzheimer, Parkinson y/o Huntington, esquizofrenia, psicosis, hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder), dolor, síndrome hipertensivo, enfermedades inflamatorias, enfermedades imunológicas, o para la mejora de la cognición.

Particularmente preferido es el uso de una combinación inventiva de substancias activas para la fabricación de un medicamento para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y, preferiblemente de los receptores de neuropéptido Y5, y de los receptores de 5-HT6, para la regulación del apetito, para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal, para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de obesidad, anorexia, caquexia, bulimia, diabetes, preferiblamente diabetes de tipo II (no insulino dependiente), o para la profilaxis y/o tratamiento de los

desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable.

Los expertos en el estado de la técnica entienden que los componentes (A) y (B) de la combinación de substancias activas según la presente invención pueden administrarse simultáneamente o secuencialmente uno con otro, por lo que en cada caso los componentes (A) y (B) pueden administrarse por vías idénticas o distintas, por ejemplo, oralmente o parenteralmente.

Preferiblemente, ambos compuestos (A) y (B) se administran simultáneamente por una misma vía de administración.

Otro aspecto de la presente invención son formulaciones farmacéuticas en diferentes formas farmacéuticas, que comprende una combinación inventiva de sustancias activas, y opcionalmente uno o más adyuvantes farmacológicamente aceptables.

Como bien saben los expertos en el estado de la técnica, las formulaciones farmacéuticas pueden, dependiendo de su vía de administración, contener también una o más sustancias auxiliares conocidas en el estado de la técnica.

Las formulaciones farmacéuticas según la presente invención pueden elaborarse mediante procedimientos convencionales conocidos en el arte de la técnica, por ejemplo a partir de los índices de: "Pharmaceutics: the Science of Dosage Forms", Second Edition, Aulton, M.E. (Ed.) Churchill Livingstone, Edinburgh (2002); "Encyclopedia of Pharmaceutical Technology", Second Edition, Swarbrick, J. and Boylan J.C. (Eds.), Marcel Dekker, Inc. New York (2002); "Modern Pharmaceutics", Fourth Edition, Banker G.S. y Rhodes C.T. (Eds.) Marcel Dekker, Inc. New York 2002 y "The Theory and Practice of Industrial Pharmacy", Lachman L., Lieberman H. and Kanig J. (Eds.), Lea & Febiger, Philadelphia (1986). Las descripciones respectivas se incorporan aquí por referencia y forman parte de la presentación.

Formulaciónes farmacèuticas preferidas son formas farmacéuticas solidas, preferiblemente comprimidos, comprimidos masticables, gomas de mascar, grageas, cápsulas, supositorios, preparaciones en polvo, sistemas terapéuticos transdérmicos, sitemas terapéuticos transmucales, preferiblemente comprimidos o cápsulas.

Formulaciónes farmacèuticas también preferidas son formas farmacéuticas liquidas o semi-liquidas como gotas o como jugo, jarabe, solución, emulsión, suspensión, preferiblemente gotas o soluciones.

En una modalidad preferida adicional, las formulaciónes farmacèuticas están en forma de múltiples partículas, preferiblemente microcomprimidos, microcápsulas, microesferoides, gránulos, cristales o pelotillas (pellets), opcionalmente comprimidos en un comprimido, llenados en una cápsula o suspendidos en un líquido adecuado.

Las formulaciónes farmacéuticas de la presente invención son particularmente adecuados para la aplicación oral, intravenosa, intramuscular, subcutánea, intratecal, epidural, bucal, sublingual, pulmonar, rectal, transdérmica, nasal o intracerebroventricular, más particularmente para la aplicación oral, intravenosa o intraperitonal.

En una realización de la presente invención, la formulación farmacéutica comprende al menos uno de los componentes de la combinación sustancia activa (A) y (B) al menos parcialmente en una forma retardada.

Al incorporar uno o ambos de estos componentes (A) y (B) al menos parcialmente o completamente en una forma de liberación retardada, es posible alargar la duración de su efecto, permitiendo los efectos beneficiosos de dicha forma de liberación retardada, por ejemplo el mantenimiento de las concentraciones en sangre.

Formas de liberación retardadas adecuadas, así como materiales y métodos para su preparación, son conocidos en el arte de la técnica, por ejemplo a partir de los índices de "Modified-Release Drug Delivery Technology", Rathbone, M.J. Hadgraft, J. y Roberts, M.S. (Eds.), Marcel Dekker, Inc., New York (2002); "Handbook of Pharmaceutical Controlled Release Technology", Wise, D.L. (Ed.), Marcel Dekker, Inc. New York, (2000); "Controlled Drug Delivery", Vol. I, Basic Concepts, Bruck, S.D. (Ed.), CRC Press Inc., Boca Raton (1983) y de Takada, K. and Yoshikawa, H., "Oral Drug delivery", Encyclopedia of Controlled Drug Delivery, Mathiowitz, E. (Ed.), John Wiley & Sons, Inc., New York (1999), Vol. 2, 728-742; Fix, J., "Oral drug delivery, small intestine and colon", Encylopedia of Controlled Drug Delivery, Mathiowitz, E. (Ed.), John Wiley & Sons, Inc., New York (1999), Vol. 2, 698-728. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan aquí por referencia y forman parte de la presentación.

Si la formulación farmacéutica según la presente invención comprende al menos uno de los componentes (A) y (B) al menos parcialmente en forma de liberación retardada, dicha liberación retardada puede preferiblemente conseguirse mediante la aplicación de al menos una cubierta o provisión de matriz que comprenda al menos un material de liberación retardante.

El material de liberación retardante se basa preferiblemente en un polímero natural, semisintético o sintético, no hidrosoluble, opcionalmente modificado, o en una cera, o grasa, o alcohol graso, o ácido graso natural, semisintético o sintético, o en una mezcla de al menos dos de los compuestos arriba mencionados.

Los polímeros no hidrosolubles utilizados para fabricar el material de liberación retardante se basan preferiblemente en una resina acrílica, que se selecciona preferiblemente a partir del grupo de los poli(met)acrilatos, más preferiblemente de los polialquilo(C_{1-4})(met)acrilatos, polidialquilamino(C_{1-4})alquilo(C_{1-4}) (met)acrilatos y/o copolímeros o mezclas de ellos, y, más preferiblemente aún, de los copolímeros del etilacrilato y el metilmetacrilato con una relación molar

monomérica 2:1 (Eudragit NE30D®), copolímeros del etilacrilato, metilmetacrilato y cloruro de trimetilamonioetilmetacrilato con una relación molar monomérica 1:2:0,1 (Eudragit RS®), copolímeros del etilacrilato, metilmetacrilato y cloruro de trimetilamonioetilmetacrilato con una relación molar monomérica 1:2:0,2 (Eudragit RL®), o una mezcla de al menos dos de los copolímeros arriba mencionados. Estos materiales de recubrimiento están disponibles comercialmente como dispersiones acuosas de látex al 30 % p., es decir, como Eudragit RS30D®, Eudragit NE30D® o Eudragit RL30D®, y también pueden utilizarse como tales a efectos de recubrimiento.

En otra realización, el material de liberación retardad se basa en derivados no hidrosolubles de celulosa, preferiblemente alquilcelulosa, prefiriéndose en especial la etilcelulosa o los ésteres de celulosa, por ejemplo, acetatocelulosa. Las dispersiones de etilcelulosa acuosa están disponibles comercialmente, por ejemplo, con las marcas Aquacoat[®] o Surelease[®].

Como ceras, grasas o alcoholes grasos naturales, semisintéticos o sintéticos, el material de liberación retardante puede basarse en cera de carnauba, cera de abejas, glicerolmonoestearato, glicerolmonobehenato, glicerolditripalmitoestearato, cera microcristalina, alcohol cetilico, alcohol cetilestearílico o una mezcla de al menos dos de estos componentes.

Los polímeros de material de liberación retardante arriba mencionados, también pueden incorporar un plastificante convencional, fisiológicamente aceptable en cantidades conocidas en el arte de la técnica.

Ejemplos de plastificantes adecuados son diésteres lipofílicos de un ácido dicarboxílico alifático o aromático C_6 - C_{40} y un alcohol alifático C_1 - C_8 , como por ejemplo, dibutilftalato, dietilftalato, dibutilsebacato o dietilsebacato, ésteres hidrofílicos o lipofílicos del ácido cítrico, por ejemplo, trietilcitrato, tributilcitrato, acetiltributilcitrato o acetiltrietilcitrato, polietilenglicoles, propilenglicoles, ésteres del glicerol, por ejemplo, triacetina, Myvacet[®] (mono y diglicéridos acetilados,

C₂₃H₄₄O₅ a C₂₅H₄₇O₇), triglicéridos de cadena media (Miglyol[®]), ácido oleico o mezclas de al menos dos de los mencionados plastificantes.

Las dispersiones acuosas de Eudragit RS® y, opcionalmente, de Eudragit RL® contienen principalmente trietilcitrato. El material de liberación retardada puede incorporar uno o más plastificantes en cantidad de, por ejemplo, 5 a 50 % p. en función de la cantidad de polímero(s) utilizada.

El material de liberación retardante también puede contener otras sustancias auxiliares convencionales conocidas en el arte de la técnica, por ejemplo, lubricantes, pigmentos coloreados o surfactantes.

La formulación farmacéutica de la presente invención también puede comprender al menos uno de los componentes (A) y (B) cubierto con una cubierta entérica que se disuelve en función del pH. Debido a este cubierta, toda o sólo una parte de la formulación farmacéutica puede pasar por el estómago sin disolverse y los componentes (A) y/o (B) sólo se liberarán en el tracto intestinal. El cubierta entérica se disuelve preferiblemente a un pH entre 5 y 7,5.

El cubierta entérica puede basarse en cualquier material entérico conocido en el arte de la técnica, por ejemplo, en copolímeros del ácido metacrílico/ metilmetacrilato con una relación molar monomérica 1:1 (Eudragit L®), copolímeros del ácido metacrílico/ metilmetacrilato con una relación molar monomérica de 1:2 (Eudragit S®), copolímeros del ácido metacrílico/ etilacrilato con una relación molar monomérica de 1:1 (Eudragit L30D-55®), copolímeros del ácido metacrílico /metilacrilato/ metilmetacrilato con una relación molar monomérica de 7:3:1 (Eudragit FS®), shellac, hidroxipropilmetilcelulosa-acetatosuccinato, acetatocelulosa-ftalatos o una mezcla de al menos dos de estos componentes que también pueden utilizarse opcionalmente en combinación con los poli(met)acrilatos no hidrosolubles, arriba mencionados, preferiblemente en combinación con Eudragit NE309D®, Eudragit RL® y/o Eudragit RS®.

Las cubiertas de las formulaciones farmacéuticas de la presente invención pueden aplicarse a través de los procesos convencionales conocidos en el arte de la técnica, por ejemplo, de Johnson, J.L., "Pharmaceutical tablet coating", Coatings Technology Handbook (Second Edition), Satas, D. and Tracton, A.A. (Eds), Marcel Dekker, Inc. New York, (2001), 863-866; Carstensen, T., "Coating Tablets in Advanced Pharmaceutical Solids", Swarbrick, J. (Ed.), Marcel Dekker, Inc. New York (2001), 455-468; Leopold, C.S., "Coated dosage forms for colon-specific drug delivery", Pharmaceutical Science & Technology Today, 2(5), 197-204 (1999), Rhodes, C.T. y Porter, S.C., Coatings, en Encyclopedia of Controlled Drug Delivery. Mathiowitz, E. (Ed.), John Wiley & Sons, Inc., New York (1999), Vol. 1, 299-311. Las correspondientes descripciones se incorporan por referencia y forman parte de la presentación.

En otra realización, la formulación farmacéutica de la presente invención contiene uno o ambos de los componentes (A) y (B) no sólo en forma de liberación retardada, sino también en forma no retardada. Mediante combinación con la forma de liberación inmediata, se consigue una dosis inicial elevada para la rápida instauración del efecto beneficioso. La liberación lenta de la forma de liberación retardada previene entonces que el efecto beneficioso disminuya. Tal formulación farmacéutica es particularmente útil para el tratamiento de problemas agudos de la salud.

Esto puede conseguirse, por ejemplo, con una formulación farmacéutica que tenga al menos un recubrimiento de liberación inmediata que comprenda al menos uno de los componentes (A) y (B) para aportar una rápida instauración del efecto beneficioso después de su administración al paciente.

Métodos farmacológicos:

MEDICIÓN DE LA INGESTIÓN DE ALIMENTO (MODELO CONDUCTUAL):

Se utilizan ratas W macho (200-270 g) procedentes de Harlan, S.A. Los animales son aclimatados en el estabulario durante al menos 5 días antes de someterlos a cualquier tratamiento. Durante este periodo, los animales son alojados (en grupos de cinco) en jaulas translúcidas y tienen libre acceso a agua y comida. Al menos 24 horas antes de iniciar el tratamiento, los animales son alojados en jaulas individuales.

A continuación se determina el efecto de la combinación de sustancias activas y de cada uno de los componentes (A) y (B) sobre la ingestión de alimento en ratas en ayunas, como sigue:

Las ratas se mantienen en ayunas durante 23 horas en sus jaulas individuales. Tras este periodo, las ratas se distribuyen en cuatro grupos. A tres grupos se les administra por vía intraperitoneal una dosis del componente (A) (con vehículo), del componente (B) (con vehículo) y de la combinación de sustancias activas (vehículo), respectivamente. Al cuarto grupo se les administra unicamente el vehículo de la misma forma.

Inmediatamente después, se deja a la rata en la jaula con comida pesada previamente y se mide la ingestión de comida acumulada al cabo de 1, 2, 4 y 6 horas.

Este método de medición de la ingestión de alimento también está descrito en publicaciones de Kask y col., European Journal of Pharmacology 414 (2001), 215-224 y de Tumbull y col., Diabetes, Vol. 51, August 2002. Las descripciones bibliográficas respectivas se incorporan por referencia y forman parte de la revelación.

Métodos farmacológicos

Binding al Neuropeptido Y₅

Método (I)

El protocolo experimental sigue el método de M. Gobbi y col. [M. Gobbi, T. Mennini, A. Vezzani: Autoradiographic Reevaluation of the Binding Properties of [1251][Leu31, Pro34]Peptide YY and [1251]Peptide YY3-36 to Neuropeptide Y Receptor Subtypes in Rat Forebrain. The Journal of Neurochemistry, 1999, 72, 1663-1670] con modificaciones. Ratas Wistar macho se sacrifican por decapitación, los cerebros son extraídos rápidamente y disecado el cortex. La homogeneización se lleva a cabo en frío en el tampón: NaCl 120 mM, KCl 4,7 mM, CaCl₂ 2,2 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, MgSO₄ 1,2 mM, NaHCO₃ 25 mM, glucosa 5,5 mM, pH 7,4, mediante un homogeneizador Ultra-Turrax durante 15 segundos a 13.500 rpm. La relación entre el peso de tejido fresco y el volumen de tampón es de veinte veces. La membrana se centrifuga durante 10 min a 48.000 g. El sobrenadante es descartado y el pellet se lava. resuspende y recentrifuga tres veces más. La resuspensión final de membrana se realiza en el tampón: NaCl 120 mM, KCl 4,7 mM, CaCl₂ 2,2 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, MgSO₄ 1,2 mM, NaHCO₃ 25 mM, glucosa 5,5 mM, BSA 0,1%, bacitracina 0,05%, pH 7,4, en una relación de 20 ml/g de tejido fresco. El radioligando empleado es [1251]-PYY₃₋₃₆ a la concentración de 28 pM. Volumen de incubación: 500 µl. En el medio de incubación se adiciona una concentración 1 μM de BIBP 3226 con el fin de saturar el receptor Y₁. La incubación se lleva a cabo a 25°C durante 120 minutos y se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandel Cell a través de filtros de fibra de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados con una solución de polietilenimina al 0,5 %. Los filtros se lavan en frío tres veces con dos mililitros del mismo tampón utilizado en la homogeneización. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se

determina en presencia de 1 μ M de pNPY (Neuropéptido Y de origen porcino). Los ensayos se realizan por triplicado.

Método (II)

El protocolo experimental sigue el método de Y. Hu, B. T. Bloomquist y col. [Y. Hu, B. T. Bloomquist y col., The Journal of Biological Chemistry, 1996, 271, 26315-26319] con modificaciones. Células C6 han sido transfectadas con el receptor Y5 de rata. Las células se dejan crecer bajo condiciones standard en placas de 150 cm² y se recogen con 10 ml de PBS utilizando un raspador de goma. Se reúnen las células procedentes de cinco placas y se centrifugan en frío a 2.500 g. durante 5 minutos. El pellet resultante se resuspende en 3 ml de 10 mM, pH 7.4, se homogeneiza Tris-HCI mediante homogeneizador Potter S, 10 strokes a 600 rpm y se centrifuga en frío a 48.000 g. durante 20 min. El pellet resultante se resuspende con 8 ml de tampón de membrana frío: Tris-HCl 25 mM, NaCl 120 mM, KCl 5 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, CaCl₂ 2,5 mM, MgSO₄ 1,2 mM, BSA 0,15 mg/ml, Bacitracina 0,5 mg/ml, pH 7,4 y se rehomogeniza en el Potter S, 10 strokes a 600 rpm. La concentración de proteína de la membrana utilizada en la incubación es aproximadamente de 40 μg/ml. El radioligando es [125l]-PYY a la concentración de 100 pM. El volumen de incubación es 200 µl. La incubación se lleva a cabo a 25°C durante 2 horas y se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandell Cell a través de filtros de fibras de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados dos horas con una solución de polyethilenimina al 0,5%. Los filtros se lavan en frío dos veces con 5 ml del tampón de filtración frío: Tris-HCl 25 mM, NaCl 120 mM, KCI 5 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, CaCl₂ 2,5 mM, MgSO₄ 1,2 mM, pH 7,4. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se determina en presencia de 1 μM de pNPY. Los ensayos se realizan por triplicado.

Método (III)

Binding al Neuropeptido Y₂

El protocolo experimental sigue el método de Y. Dumont y col. [Y. Dumont, A. Fournier, S. St-Pierre, R. Quirion: Characterization of Neuropeptide Y Binding Sites in Rat Brain Preparations Using [125][Leu31, Pro34]Peptide YY and [125]Peptide YY₃₋₃₆ as Selective Y1 and Y2 Radioligands. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1995, 272, 673-680] con ligeras modificaciones. Ratas Wistar macho se sacrifican por decapitación, los cerebros son extraídos rápidamente y disecado el hipocampo. La homogeneización se lleva a cabo en frío en el tampón: NaCl 120 mM, KCl 4,7 mM, CaCl₂ 2,2 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, MgSO₄ 1,2 mM, NaHCO₃ 25 mM, glucosa 5,5 mM, pH 7,4, mediante un homogeneizador Ultra-Turrax durante 15 segundos a 13.500 rpm. La relación entre el peso de tejido fresco y el volumen de tampón es de diez veces. La membrana se centrifuga durante 10 min a 48.000 g. El sobrenadante es descartado y el pellet se lava, resuspende y recentrifuga dos veces más. La resuspensión final de membrana se realiza en el tampón: NaCl 120 mM, KCl 4,7 mM, CaCl₂ 2,2 mM, KH₂PO₄ 1,2 mM, MgSO₄ 1,2 mM, NaHCO₃ 25 mM, glucosa 5,5 mM, BSA 0,1%, bacitracina 0,05%, pH 7,4, en una relación de 90 ml/g de tejido fresco. El radioligando empleado es [125]-PYY₃₋₃₆ a la concentración de 28 pM. Volumen de incubación: 500 µl. La incubación se lleva a cabo a 25°C durante 150 minutos y se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandel Cell a través de filtros de fibra de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados con una solución de polietilenimina al 0,5 %. Los filtros se lavan en frío tres veces con tres mililitros del mismo tampón utilizado en la homogeneización. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se determina en presencia de 1 µM de pNPY (Neuropéptido Y de origen porcino). Los ensayos se realizan por triplicado.

BINDING AL RECEPTOR DE SEROTONINA 5HT₆

Membranas celulares de células HEK-293 que expresan el receptor recombinante humano 5HT₆ fueron suministradas por Receptor Biology. En dichas membranas la concentración de receptor es de 2,18 pmol/mg proteína y la concentración de proteína es de 9,17 mg/ml. El protocolo experimental sigue el método de B. L. Roth y col [B. L. Roth, S. C. Craigo, M. S. Choudhary, A. Uluer, F. J. Monsma, Y. Shen, H. Y. Meltzer, D. R. Sibley: Binding of Typical and Atypical Antipsychotic Agents to 5-Hydroxytryptamine-6 and Hydroxytriptamine-7 Receptors. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1994, 268, 1403] con las siguientes ligeras modificaciones. La parte respectiva de la descripción bibliográfica se incorpora aquí como referencia y forma parte de la divulgación. La membrana comercial se diluye (dilución 1:40) con el tampón de binding: 50 mM Tris-HCl, 10 mM MgCl₂, 0,5 mM EDTA (pH 7,4). El radioligando utilizado es [³H]-LSD a una concentración de 2,7 nM siendo el volumen final de 200 µl. La incubación se inicia por la adición de 100 μ l de la suspensión de membrana, (\approx 22,9 μ g proteína de membrana), y se prolonga durante 60 minutos a una temperatura de 37°C. La incubación se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandel Cell a través de filtros de fibra de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados con una solución de polietilenimina al 0,5 %. Los filtros se lavan tres veces con tres mililitros de tampón Tris-HCI 50 mM pH 7,4. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se determina en presencia de 100 µM de serotonina. Los ensayos se realizan por triplicado. Las constantes de inhibición (Ki, nM) se calculan por análisis de regresión no lineal utilizando el programa EBDA/LIGAND [Munson and Rodbard, Analytical Biochemistry, 1980, 107, 220], que se incorpora aquí como referencia y forma parte de la divulgación.

La presente invención se illustra más abajo mediante ejemplos. Dichas ilustraciones sólo se dan a modo de ejemplo y no limitan el espíritu general de la presente invención.

Ejemplos:

Preparación de los compuestos de fórmula general (la):

Los intermedios de fórmula general (IV) y (V) fueron preparados por métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica. La preparación de algunos de estos intermedios de fórmulas general (IV)y (V) se exponen a continuación:

Ejemplo A:

Síntesis de un compuesto de formula general (IV)

2-cloro-N-(4-fenoxifenil)acetamida

A una disolución de 4-fenoxianilina (1,85g, 10 mmoles), trietilamina (2,07 ml, 15 mmoles), en 25 ml de diclorometano seco, se le adiciona gota a gota una disolución de cloruro de cloroacetilo (1,18g, 10,5 mmoles) en 10 ml de diclorometano seco, se deja en agitación durante 1 hora a t^a ambiente. Se lava 2x30 ml de HCl 2 N , 1x30 ml de agua, seca sobre sulfato sódico y evapora. Se obtiene 2,48 g. (95%) de 2-cloro-N-(4-fenoxifenil)acetamida.

IR cm⁻¹(KBr):3270,1660, 1506, 1490, 1236, 843, 752, 691.

EJEMPLO B:

síntesis de compuestos de fórmula general (V):

Preparación de 6-Cloro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona clorhidrato

Etapa a) 1-(tert-Butiloxicarbonil)-4-[4-cloro-(2-hidroximetilfenilamino)]piperidina

Una disolución de 1-(tert-butiloxicarbonil)-4-piperidinona (20 g, 0.10 mol), alcohol 2-amino-5-clorobenzílico (17.34 g, 0.11 mol) y ácido acético (14 mL, 0.22 mol) en tolueno seco (500 mL) se calentó a la temperatura de reflujo, eliminando el agua mediante destilación del azeótropo con un Dean-Stark, durante 6 horas. A continuación, la mezcla se enfrió y se concentró al vacio hasta la mitad de volumen. A la disolución resultante se adicionó NaBH₃CN (20 g, 0.32 mol) y THF seco (300 mL). Seguidamente, se adiciono gota a gota durante una hora ácido acético (10 mL, 0.17 mol). La reacción se agitó a temperatura ambiente durante 24 horas. La mezcla se concentró al vacio y el residuo se disolvió en acetato de etilo (750 mL), se lavó con una disolución saturada da NaHCO₃ (4 x 250 mL) y con una disolución saturada de NaCl (250 mL), se secó y evaporó a sequedad. El residuo se purificó mediante cromatografia flash eluyendo con una mezcla de acetato de etilo: éter de petróleo (1:3). De esta forma se obtuvo el producto deseado como un aceite (32.7 g, 96%). ¹H RMN (CDCl₃): 1.32 (d, J = 11.2 Hz, 2H), 1.41(s, 9H), 1.92 (d, J = 11.2 Hz, 2H), 2.92 (t, J = 12.0 Hz, 1H), 3.10 (s, 1H), 3.37 (m, 1H), 3.88 (d, J = 13.7 Hz, 2H), 4.49 (s, 2H), 4.75 (s, 1H), 6.52 (d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.96 (s, 1H), 7.07 (d, J = 8.6 Hz, 1H).

Etapa b) 1-(1-*tert*-Butiloxicarbonil-4-piperidinil)-6-cloro-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona

A una disolución de 1-(tert-Butiloxicarbonil)-4-[(4-cloro-(2-hidroximetil)fenilamino)]piperidina (27.0 g, 79 mmol) en THF seco (250 mL) enfriada a 0 °C, se adicionó N,N-diisopropiletilamina (DIEA) (43 mL, 0.25 mol) y trifosgeno (8.65 g, 29.2 mmol). La reacción se mantuvo en agitación a 0 °C durante 1 h y a temperatura ambiente durante 72 h. Se añadió éter etílico y la mezcla se enfrió a 0 °C durante 3 h y

a continuación se filtró el clorhidrato de la DIEA. La disolución filtrada se evaporó a sequedad y el residuo se disolvió en acetato de etilo (750 mL), se lavó con una disolución al 5% de ácido cítrico (2 x 500 mL), agua (250 mL) y disolución saturada de NaHCO₃ (2 x 500 mL). La disolución de acetato de etilo se secó (MgSO₄), filtró y evaporó a presión reducida. El residuó se llevó a ebullición con éter etílico hasta que todo el sólido se disolvió y se enfrió durante una noche para proporcionar el compuesto deseado en forma cristalina (28.9 g, 67%).

Punto de fusión: 177-179 °C

¹H RMN (CDCl₃): 1.46 (s, 9H), 1.79 (d, J = 10.1 Hz, 1H), 2.54 (m, 2H), 2.78 (m, 2H), 3.96 (m, 1H), 4.28 (m, 2H), 5.02 (s, 2H), 6.98 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.13 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.28 (dd, J = 8.7 Hz, J = 2.4 Hz, 1H). $^{\circ}$

Etapa c) 6-Cloro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona clorhidrato

Una disolución de 1-[(1-*tert*-Butiloxicarbonil)-4-piperidinil]-6-cloro-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona (24 g, 65 mmol) en acetato de etilo (500 mL) se enfrió a 0 °C. A continuación se adicionó una disolución 5 M de cloruro de hidrógeno en éter etílico (500 mL) y la mezcla resultante se mantuvo en agitación 4 h a 0 °C. El precipitado formado se recogió por filtración, se lavó con éter y se secó al vacio para dar el producto deseado como un sólido (16.95 g, 97%).

Punto de fusión: 254-257 °C

¹H RMN (CD₃OD): 2.13 (d, J = 12.2 Hz, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.20 (m, 2H), 3.53 (d, J = 12.8 Hz, 2H), 4.24 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.31 (m, 2H), 7.41 (dd, J = 8.8 Hz, J = 2.6 Hz, 1H).

Varias compuestos sutituidos 3,1-benzoxacin-2-ona se han preparado mediante sus respectivos alcoholes benzilicos sustituidos obtenidos por reducción de los correspondientes acidos antranílicos con hidruro de litio y aluminio y otros agentes reductores conocidos y empleados en el estado de la técnica (ver esquema 2), como por ejemplo 6-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 8-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona 5-metoxi-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1benzoxazin-2-ona, 6-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 8metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 5-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1benzoxazin-2-ona, 5-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-6-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, ona, 5-cloro-1-

(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-cloro-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 8-cloro-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona,

y otras. La desprotección de los correspondientes 8-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona y 6-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona,

5-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona mediante métodos convencionales tales como BBr₃ en un disolvente orgánico inerte conduce a los correspondientes derivados 8-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona y 6-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 5-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona. La benzoxazin-2-ona sin sustituir, 1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en la literatura (*J. Med. Chem.* 1995, 38, 4634) y (*J.Med. Chem.* 1998, 41,2146), estas referencias se incorporan aquí y forman parte de su divulgación.

Reducción de los antranílicos sustituidos:

La reducción de los ácidos antranílicos sustituidos se efectuó por métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica.,ej. empleando LiAlH₄ como agente reductor, en THF anhidro y en atmósfera inerte, ej. argón o nitrógeno El proceso es muy eficiente y se obtienen en la mayoría de los casos los correspondientes 2-aminobenzilalcoholes con buenos rendimientos.

Método general para la reducción de ácidos antranilicos sustituidos:

En un matraz de tres bocas equipado con agitador mecánico y una entrada de gas nitrógeno, se introducen 100 ml. de THF anhidro y 116,6 mmoles de hidruro de litio y aluminio y la suspensión resultante se enfría a 0 °C. A continuación se adiciona 58,3 mmoles del correspondiente ácido antranílico sustituido en 150 ml de THF anhidro, la mezcla de reacción se calienta hasta temperatura ambiente y se agita durante una hora. Se enfría la mezcla a 0 °C y se adiciona con precaución 4,7 ml de agua, 4,7 ml de NaOH 15% y finalmente 14 ml de agua. Se filtra la suspensión resultante y se lava el insoluble con acetato de etilo. La fase orgánica se lava con agua, seca y evapora. En algunos casos el producto resultante puede emplearse sin posterior purificación.

EJEMPLO 1.

Preparación de 1-{1-[N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)aminocarbonilmetil]-4-(piperidinil)}-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona clorhidrato.

Una mezcla de 1-(4-piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazinona clorhidrato (2.68 g, 10 mmol), N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-2-cloroacetamida (2.99 g, 11 mmol) y K_2CO_3 (5.53 g, 40 mmol) en DMF (40 mL) se mantuvieron en agitación a temperatura ambiente durante una noche. A continuación se añadió H_2O (100 mL) y el precipitado formado se recogió por filtración. El sólido se disolvió en acetato de etilo caliente, se lavó con agua, se decantó, se secó evaporó a sequedad. El residuo disuelto en EtOH se llevó a pH=3 con una disolución 1M de cloruro de hidrógeno en EtOH y se filtró para dar el clorhidrato deseado en forma cristalina (3.73 g, 74%).

EJEMPLO 104:

Preparación de: N-[4-cloro-2-(2-cloro-benzoil)-fenil]-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il]-piperidin-1-il]-acetamida clorhidrato

Una mezcla de 1-(4-piperidinil)-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazinona clorhidrato (161mg, 0,60 mmol), 2-(2-cloroacetamido)-2',5-diclorobenzofenona (226mg, 0,66 mmol) y K₂CO₃ (330mg, 2,40 mmol) en DMF (10 mL) se mantuvieron en agitación a temperatura ambiente durante una noche. A continuación se añadió H₂O (15 mL) y el precipitado formado se recogió por filtración. El sólido se disolvió en acetato de etilo , se lavó con agua, se decantó, se secó y evaporó a sequedad. Al residuo disuelto en EtOH se añade 0,22 ml de una disolución 2,8 M de cloruro de hidrógeno en EtOH abs. cristaliza el clorhidrato que se filtra y seca . Se obtiene 209 mg. sólido blanco. Rendimiento:61%.

IR (cm⁻¹) KBr: 3398, 2860, 1702, 1675, 1493, 1295, 1246, 1202, 1042, 946, 758

¹H-RMN: 1.9 (d, *J*=12.9 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.5 (d, *J*=11.2 Hz, 2 H) 4.0 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 7.3 (m, 4 H) 7.4 (m, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.5 (m, 1 H) 7.6 (dd, *J*=8.5, 2.4 Hz, 1 H) 7.8 (d, *J*=8.5 Hz, 1 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H) (DMSO-d6)

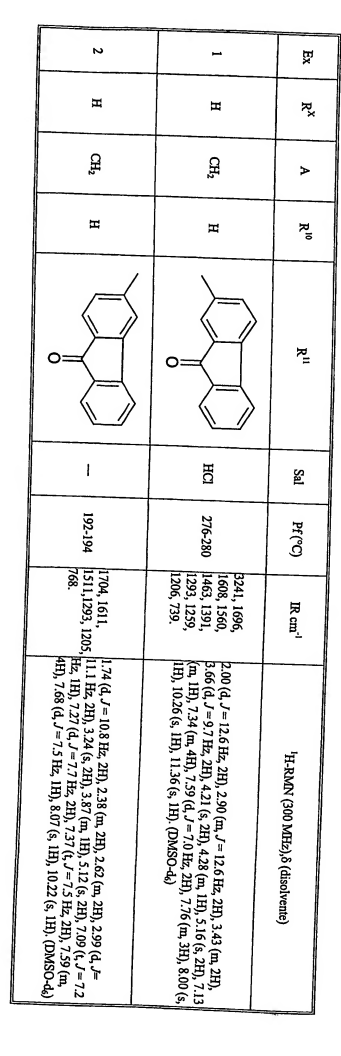
P.F.: 201-204 °C

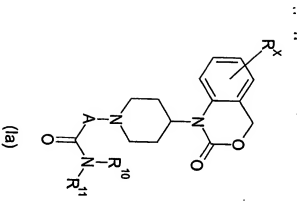
ET0026

En la tabla siguiente se describen los datos de punto de fusión de algunos de los compuestos derivados de benzoxazinona de fórmula general (I) preparados según método analogo al descrito para los ejemplos 1 y 104.

En los compuestos de acuerdo a los ejemplos 1-100 tres de los sustituyentes R^1 , R^2 , R^3 y R^4 así como los sustituyentes R^5 a R^9 todos representan H. De esta manera la fórmula general (I) puede escribirse de forma simplificada (Ia) como se da a continuación, dónde R^x indica los respectivos sustituyentes R^1 - R^4

当
0026





				243		
	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.02 (d, J = 12.6 Hz, 2H), 2.91 (m, J = 12.6 Hz, 2H), 3.43 (m, 2H), 3.67 (d, J = 9.9 Hz, 2H), 4.26 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.13 (m, 1H), 7.30 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.40 (m, 3H), 7.64 (m, 5H), 8.06 (s, 1H), 10.29 (s, 1H), 11.46 (s, 1H). (DMSO-d _s)	1.73 (d, J = 11.7 Hz, 2H), 2.36 (m, J = 11.2 Hz, 2H), 2.61 (m, J= 11.7 Hz, 2H), 2.98 (d, J = 10.8 Hz, 2H), 3.22 (s, 2H), 3.87 (m, J = 11.7 Hz, 1H), 5.11 (s, 2H), 7.09 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 7.27 (d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.36 (t, J = 7.7 Hz, 1H), 7.54 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 7.69 (m, 5H), 7.83 (s, 1H), 10.18 (s, 1H). (DMSO-d _s)	2.00 (d, J=11.9 Hz, 2H), 2.91 (m, J=12.6 Hz, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.65 (d, J=11.2 Hz, 2H), 4.26 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.12 (m, 1H), 7.30 (d, J=7.5 Hz, 1H), 7.39 (d, J=3.8 Hz, 2H), 7.54 (m, 2H), 7.68 (m, 3H), 7.81 (m, 4H), 10.31 (s, 1H), 11.51 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.98 (m, 4H), 2.52 (m, 2H), 2.91 (m, 4H), 3.41 (m, 2H), 3.64 (m, <i>J</i> = 10.4 Hz, 2H), 4.25 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.14 (m, 1H), 7.30 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.40 (m, 2H), 7.58 (m, 2H), 7.86 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 1H), 10.22 (s, 1H), 11.15 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.03 (d, J=12.1 Hz, 2H), 2.90 (m, J=11.2 Hz, 2H), 3.49 (m, 2H), 3.70 (d, J=11.2 Hz, 2H), 4.29 (m, 1H), 4.40 (s, 2H), 5.16 (s, 2H), 7.14 (m, 1H), 7.30 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.42 (m, 4H), 7.61 (m, 4H), 7.82 (d, J=7.1 Hz, 1H), 10.29 (s, 1H), 10.96 (s, 1H). (DMSO-d ₆)
	R cm-1	3433, 1705, 1609, 1557, 1467, 1451, 1297, 1253, 1111, 769	3630, 3449, 3249, 1682, 1600, 1516, 1498, 1316, 1282, 1045, 757, 697	3457, 1685, 1599, 1542, 1401, 1280, 1034, 700	3400,1710, 1671, 1592, 1549, 1391, 1260, 1204, 1043, 770	1710, 1698, 1608, 1541, 1466, 1390, 1292, 1263, 1201, 737
	Pf(°C) 	>275	133-137	238-243	260-264	270-273
-	Sal	HCI	. 1.	HCI	HCI	HCI
li e	K					
01 &		Н	Н	н	н	н
▼		СН,	CH,	CH,	CH,	CH ₂
×x		н	н	田	Н	
Œ		m	4	2	9	7

			-		
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.00 (d, J = 12.1 Hz, 2H), 2.89 (m, J = 11.2 Hz, 2H), 3.33 (m, 2H), 3.64 (d, J = 10.6 Hz, 2H), 4.17 (s, 2H), 4.26 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.13 (m, 1H), 7.34 (m, 3H), 7.54 (m, 4H), 7.71 (m, 3H), 7.86 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 8.08 (s, 1H), 10.17 (s, 1H), 10.99 (s, 1H). (DMSO-d _s)	1,73 (d, J=11.5 Hz, 2H), 2.36 (m, J=11.0 Hz, 2H), 2.59 (m, 4H), 2.97 (d, J=10.8 Hz, 2H), 3.05 (m, 2H), 3.21 (s, 2H), 3.86 (m, 1H), 5.11 (s, 2H), 7.09 (t, J=7.2 Hz, 1H), 7.27 (d, J=7.5 Hz, 2H), 7.36 (m, 1H), 7.58 (s, 2H), 7.95 (s, 1H), 10.14 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.00 (d, J=12.4 Hz, 2H), 2.60 (m, 2H), 2.90 (m, J=11.5 Hz, 2H), 3.07 (m, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.63 (m, 2H), 4.25 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.12 (m, 1H), 7.30 (d, J=7.1 Hz, 1H), 7.38 (d, J=3.7 Hz, 2H), 7.63 (s, 2H), 7.94 (s, 1H), 10.28 (s, 1H), 11.48 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.99 (m, 4H), 2.83 (m, 6H), 3.43 (m, 2H), 3.63 (d, <i>J</i> = 10.1 Hz, 2H), 4.17 (s, 2H), 4.29 (m, 1H), 5.15 (s, 2H), 7.15 (m, 2H), 7.30 (d, <i>J</i> = 7.5 Hz, 1H), 7.37 (m, 3H), 7.54 (s, 1H), 10.24 (s, 1H), 10.95 (s, 1H). (DMSO-46)	2.02 (d, J=12.8 Hz, 2H), 2.91 (m, J=10.6 Hz, 2H), 3.45 (m, 2H), 3.68 (d, J=12.1 Hz, 2H), 3.99 (s, 3H), 4.29 (s, 2H), 4.42 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.10-8.40 (10 H), 10.18 (s, 1H), 11.18 (s, 1H). (DMSOds)
R cm ⁻¹	3447.1686, 1609,1592, 1298,1208, 1043,721	3327, 1720, 1696, 1592, 1514, 1285, 1206, 1045, 768, 753	3463, 1709, 1595, 1555, 1390, 1284, 1256, 1204, 1042, 771	2949, 1701, 1607, 1558, 1496, 1394, 1292, 1206, 1042, 771	3448, 1592, 1560, 1432, 1400, 1299, 1209, 1043, 770, ⁵
Pf(°C)	214-218	206-209	272-277	230-231	182-187
Sal	HCI	I	HCI	HCI	HCI
R ¹¹					MeO
R 10	н	н	н	Щ	н
∢	GP,	CH ₂	CH.	CH,	Ą
R ^x	н	н	н	Н	н
ĕ	∞	6	10	11	12

6		~		245		
	¹ H-RMN (300 MHz), & (disolvente)	1.29 (m, 5H), 1.72 (m, 5H), 2.00 (d, <i>J</i> = 13.2 Hz, 2H), 2.45 (m, 1H), 2.91 (m, <i>J</i> = 11.7 Hz, 2H), 3.39 (m, 2H), 3.64 (m, 2H), 4.16 (s, 2H), 4.30 (m, 1H), 5.15 (s, 2H), 7.13 (m, 3H), 7.29 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 2.60, 1205, 1043 (m, 2H), 7.54 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 2H), 10.28 (s, 1H), 10.96 (s, 1H).	1.91 (m, 4H), 2.73 (t, J=6.5 Hz, 2H), 2.93 (m, J=11.4 Hz, 2H), 3.40 (m, 2H), 3.66 (m, 4H), 4.28 (m, 1H), 4.52 (m, 2H), 5.15 (s, 2H), 7.25 (m, 8H), 10.18 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.91 (d, J=12.0 Hz, 1H), 2.06 (d, J=12.8 Hz, 1H), 2.94 (m, 3H), 3.23 (m, 1H), 3.45 (m, 1H), 3.78 (m, 1H), 4.32 (m, 1H), 5.14 (s, 2H), 1691, 1608, 1561, 5.49 (s, 1H), 7.12 (m, 1H), 7.28 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.38 (m, 3H), 7.80 (m, 2H), 8.07 (s, 1H), 10.73 (s, 1H), 12.16 (s, 1H). (DMSO-ds)	1.62 (d, J=6.4 Hz, 3H), 2.05 (d, J=13.0 Hz, 2H), 2.91 (m, 2H), 3.57 (m, 2H), 4.35 (m, 2H), 5.16 (s, 2H), 7.12 (m, 1H), 7.38 (m, 4H), 7.65 (m, 5H), 8.14 (s, 1H), 10.35 (s, 1H), 11.77 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.29 (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.77 (d, J=10.6 Hz, 2H), 2.39 (m, 2H), 2.66 (m, 2H), 3.04 (d, J=11.6 Hz, 2H), 3.20 (s, 2H), 3.90 (m, 1H), 3.04 (d, J=11.0 Hz, 2H), 3.20 (s, 2H), 3.90 (m, 1H), 4.41 (q, J=7.0 Hz, 2H), 5.13 (s, 2H), 7.10 (t, J=7.5 Hz, 1H), 7.17 (t, J=7.5 Hz, 1H), 7.29 (m, 2H), 7.41 (m, 2H), 7.58 (m, 3H), 8.07 (d, J=7.5 Hz, 1H), 8.42 (s, 1H), 9.76 (s, 1H). (DMSO-4c)
	IR cm ⁻¹	3422, 1701, 1609, 1550, 1393, 1292, 1260, 1205, 104;	3427, 1677, 1497, 1390, 1297, 1205, 1039, 753	3435, 1709, 1691,1608, 1561, 1298, 766, 743	I	3298, 2975, [1713, 1684, [6], [713, 1492, [7138, 1040, 768, 747]]
	Pf(°C)	256-260	198-203	247-249	. 242-252	212-214
	Sal	HCI	HCI	HCI	HCI	ı
	RII		CH2CH2 CH2CH2			H ₃ C
	R ¹⁰	н		н	ж	н
	4	CH2	CH,	СНС,Н,	СНСН	Ġ.
	R×	щ	н -	ш	Н	Н
	型	13	14	15	16	21.



			270		
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.28 (t, J = 6.8 Hz, 3H), 2.00 (d, J = 11.9 Hz, 3H), 2.93 (m, J = 11.5 Hz, 2H), 3.43 (m, 2H), 3.69 (d, J = 10.3 Hz, 2H), 4.28 (m, 3H), 4.41 (q, J = 6.8 Hz, 2H), 5.16 (s, 2H), 7.15 (m, 2H), 7.30 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.41 (m, 3H), 7.62 (m, 3H), 8.05 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.47 (s, 1H), 10.33 (s, 1H), 11.15 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.72 (d, J=11.7 Hz, 2H), 2.25 (s, 3H), 2.38 (m, 2H), 2.62 (m, 2H), 2.99 (d, J=11.0 Hz, 2H), 3.23 (s, 2H), 3.85 (m, 1H), 5.06 (s, 2H), 7.06 (s, 1H), 7.15 (s, 2H), 7.37 (t, J=7.3 Hz, 1H), 7.58 (m, 4H), 7.67 (d, J=7.3 Hz, 1H), 8.06 (s, 1H), 10.17 (s, 1H). (DMSO-dg)	1.99 (d, J=13.4 Hz, 2H), 2.27 (s, 3H), 2.89 (m, 2H), 3.42 (m, 2H), 1683, 1608, 1551, 8.47 (m, 2H), 7.28 (m, 3H), 5.11 (s, 2H), 7.09 (m, 1H), 7.18 (d, J=1296, 1252, 1111, 8.4 Hz, 1H), 7.28 (d, J=8.4 Hz, 1H), 7.39 (t, J=7.3 Hz, 1H), 7.61 (m, 5H), 8.07 (s, 1H), 10.35 (s, 1H), 11.65 (s, 1H). (DMSO-ds)	1.29 (t, J= 7.0 Hz, 3H), 2.00 (d, J= 11.9 Hz, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.91 (m, J= 11.2 Hz, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.68 (d, J= 10.4 Hz, 2H), 4.22 (m, 3H), 4.42 (q, J= 7.1 Hz, 2H), 5.11 (s, 2H), 7.10 (m, 1H), 7.18 (m, 2H), 7.30 (d, J= 8.4 Hz, 1H), 7.45 (m, 1H), 7.60 (m, 3H), 8.05 (d, J= 7.9 Hz, 1H), 8.46 (s, 1H), 10.29 (s, 1H), 11.09 (s, 1H). (DMSO-d _b)	2923, 2849, 1.29 (m, 5H), 1.72 (m, 7H), 2.25 (m, 3H), 2.36 (m, 3H), 2.58 (m, 2H), 1711, 1519, 2.95 (d, J= 10.8 Hz, 2H), 3.12 (s, 2H), 3.83 (m, 1H), 5.06 (s, 2H), 1294, 1217, 1046 (s, 1H), 7.13 (m, 4H), 7.51 (d, J= 8.2 Hz, 2H), 9.64 (s, 1H).
R cm ⁻¹	3248, 2966, 1683, 1608, 1493, 1299, 1226, 1040, 771, 745	1706, 1611, 1596, 1508, 1292, 1214	3411, 1707, 1683,1608, 1551, 1296, 1252, 1111	1683, 1492, (0, 1299, 1225)	2923, 2849, 1.711, 1519, 1.294, 1217, 1046
Pf(°C)	246-250	237-239	250-252	. 247-252	155-157
Sal	HCI		HCI	HCI	ı
R ¹¹	H ₃ C			T O T	
R. ¹⁰	н	н	н	н	ш
A	CH,	CH ₂	GF,	CH,	CH ₂
RX	Ж	е-сн,	6-СН3	е-СН3	6-СН,
ğ	18	19	20	21	22

	247					
¹ H-RMN (300 MHz), § (disolvente)	3428, 2925, 1.27 (m, 5H), 1.71 (m, 5H), 1.95 (d, J= 12.0 Hz, 2H), 2.26 (s, 3H), 1.711, 1691, 2.43 (m, 1H), 2.89 (m, J=11.5 Hz, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.57 (m, 2H), 1507, 1293, 4.17 (m, 2H), 4.26 (m, 1H), 5.10 (s, 2H), 7.09 (s, 1H), 7.17 (d, J=8.6 1218, 1039, 827, Hz, 2H), 7.18 (d, J=8.6 Hz, 1H), 7.29 (d, J=8.4 Hz, 2H), 7.55 (d, J=8.4 Hz, 2H), 10.32 (s, 1H), 11.11 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.99 (d, <i>J</i> = 11.3 Hz, 2H), 2.27 (s, 3H), 2.90 (m, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.65 (m, 2H), 4.27 (m, 3H), 5.11 (s, 2H), 7.10 (s, 1H), 7.18 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 7.29 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 2H), 7.55 (t, <i>J</i> = 7.3 Hz, 2H), 7.66 (m, 3H), 7.77 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 2H), 7.86 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 2H), 10.35 (s, 1H), 11.61 (s, 1H). (DMSO-4s)	2.03 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 2H), 2.93 (m, <i>J</i> = 11.2 Hz, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.69 (d, <i>J</i> = 11.2 Hz, 2H), 3.86 (s, 3H), 4.22 (s, 2H), 4.32 (m, 1H), 5.17 (s, 2H), 7.13 (m, 1H), 7.20 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.30 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.43 (m, 3H), 7.58 (d, <i>J</i> = 10.2 Hz, 2H), 7.65 (d, <i>J</i> = 8.6 Hz, 1H), 8.06 (d, <i>J</i> = 7.7 Hz, 1H), 8.47 (s, 1H), 10.29 (s, 1H), 11.09 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.03 (d, <i>J</i> = 12.1 Hz, 2H), 2.92 (m, <i>J</i> = 11.4 Hz, 2H), 3.43 (m, 2H), 3.69 (d, <i>J</i> = 9.7 Hz, 2H), 4.29 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.14 (m, 1H), 7.30 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.39 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.39 (d, <i>J</i> = 8.2 Hz, 1H), 8.21 (m, 2H), 8.57 (s, 1H), 10.30 (s, 1H), 11.65 (s, 1H). (DMSO-ds)	1.09 (t, J=7.0 Hz, 3H), 2.00 (d, J=12.1 Hz, 2H), 2.90 (m, J=11.3 Hz, 2H), 3.37 (m, 2H), 3.63 (m, 2H), 3.71 (q, J=7.0 Hz, 2H), 4.15 (s, 2H), 4.29 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 6.84 (m, 3H), 7.01 (d, J=9.0 Hz, 2H), 7.12 (m, 1H), 7.20 (m, 2H), 7.30 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.39 (d, J=3.8 Hz, 2H), 7.56 (d, J=8.8 Hz, 2H), 10.23 (s, 1H), 10.92 (s, 1H). (DMSO-dg)	
R cm ⁻¹	3428, 2925, 1711, 1691, 1507, 1293, 1218, 1039, 827, 767	3432, 2995, 1702, 1598, 1539, 1314, 1281, 1039, 700	3425, 3048, 1709, 1686, 1607, 1496, 1248, 1040, 771, 750	3466, 3078, 1679, 1591, 1551, 1332, 1293, 1201, 917, 725	3432, 2980, 1714, 1689, 1508, 1492, 1258, 1204, 770, 753	
Pf(°C)	242-246	240-244	i91-193	280-282	254-257	
Sal	HCI	HCI	HCI	HCI	HCI	
R.11			N-Q F	0=	H ₃ C	
R ¹⁰	Н	н	Н	Н	Ж	
A	G,	CH,	CH2	CH,	CH,	
R ^X	6-СН ₃	е-СН3	Ħ	щ	н .	
Ex	23	24	25	26	27	

.....

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2976, 1708, (m, J=11.3 Hz, 2H), 1.98 (d, J=13.0 Hz, 2H), 2.27 (s, 3H), 2.88 (m, J=11.3 Hz, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.63 (d, J=11.2 Hz, 2H), 3.70 (q, J=50,1509, 1378, J=7.0 Hz, 2H), 4.15 (s, 2H), 4.26 (m, 1H), 5.10 (s, 2H), 6.84 (m, 1291, 1256, 2H), 7.00 (d, J=9.0 Hz, 2H), 7.10 (m, 1H), 7.19 (m, 2H), 7.25 (m, 1216, 1040, 766 2H), 7.57 (d, J=8.8 Hz, 2H), 10.24 (s, 1H), 10.97 (s, 1H). (DMSOde)	2.01 (d, J=12.8 Hz, 2H), 2.90 (m, J=12.1 Hz, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.63 (m, 2H), 4.18 (s, 2H), 4.29 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 6.96 (m, 2H), 7.03 (m, 2H), 7.12 (m, 2H), 7.35 (m, 5H), 7.67 (d, J=8.8 Hz, 2H), 10.26 (s, 1H), 11.13 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.02 (d, <i>J</i> = 6.6 Hz, 6H), 1.92 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 2H), 2.86 (m, <i>J</i> = 10.6 Hz, 2H), 3.18 (m, <i>J</i> = 11.5 Hz, 2H), 3.50 (m, <i>J</i> = 11.5 Hz, 2H), 3.65 (s, 2H), 4.14 (m, 1H), 4.78 (hp, <i>J</i> = 6.6 Hz, 1H), 5.14 (s, 2H), 6.90 (t, <i>J</i> = 7.2 Hz, 1H), 7.12 (m, 6H), 7.30 (m, 6H), 8.61 (s, 1H), 9.85 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.03 (d, <i>J</i> =12.5 Hz, 2H), 2.85 (m, <i>J</i> =12.3 Hz, 2H), 3.04 (m, 2H), 3.24 (m, <i>J</i> =12.1 Hz, 2H), 3.44 (m, 2H), 3.60 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2H), 4.29 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.13 (m, 1H), 7.30 (d, <i>J</i> =6.8 Hz, 1H), 7.38 (m, 3H), 7.62 (m, 4H), 8.07 (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 10.97 (s, 1H). (DMSO-d _s)	1.28 (t, J=7.0 Hz, 3H), 2.01 (d, J=12.4 Hz, 2H), 2.90 (m, 2H), 3.43 1492, 1376, (s, 2H), 7.17 (t, J=7.4 Hz, 1H), 7.44 (m, 4H), 7.61 (m, 3H), 8.05 (d, 1294, 1201, 1043 J=7.9 Hz, 1H), 8.47 (s, 1H), 10.33 (s, 1H), 11.16 (s, 1H). (DMSO-ds)
IR cm ⁻¹	2976, 1708, 1690,1509, 1378, 1291, 1256, 1216, 1040, 766	3044, 1703, 1686, 1506, 1487, 1392, 1226, 1040, 751, 694	3399, 2976, 1707, 1655, 1498, 1321, 1254, 1117, 753	2647.0	2970,1712, 1691, (n 1492, 1376, (s, 1294, 1201, 1043 / 5, 1201 / 5, 12
Pf(°C)	226-230	242-248	171-173	240-242	265-268 11
Sal	HCI	HCI	нсі	HCI	HCI
R ^{II}	H. J.		H ₃ C		H ₃ C
R. ¹⁰	ж	Щ	缸	щ	н
4	CH2	CH2	CH,	CH,CH,	Gł.
RX	6-CH	н	Н	ш	6-CI
Ex	28	53	30	31	32

. -

į

				249		
	¹ H-RMN (300 MHz), § (disolvente)	1.99 (d, <i>J</i> = 12.4 Hz, 2H), 2.90 (m, <i>J</i> = 11.5 Hz, 2H), 3.40 (m, 2H), 3.63 (d, <i>J</i> = 11.0 Hz, 2H), 4.20 (s, 2H), 4.28 (m, 1H), 5.15 (s, 2H), 7.12 (m, 1H), 7.29 (d, <i>J</i> = 7.3 Hz, 1H), 7.40 (m, 4H), 7.69 (d, <i>J</i> = 8.8 Hz, 2H), 10.28 (s, 1H), 11.35 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.99 (d, J=12.7 Hz, 2H), 2.86 (m, 2H), 3.41 (m, 2H), 3.62 (d, J=10.4 Hz, 2H), 4.18 (s, 2H), 4.27 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.40 (m, 5H), 7.68 (d, J=8.8 Hz, 2H), 10.26 (s, 1H), 11.24 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.13 (d, J=12.8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.91 (m, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.63 (d, J=10.2 Hz, 2H), 3.84 (m, 1H), 4.25 (s, 2H), 5.09 (s, 2H), 7.10 (m, 2H), 7.25 (d, J=6.8 Hz, 1H), 7.38 (t, J=7.4 Hz, 1H), 7.62 (m, 5H), 8.07 (s, 1H), 10.27 (s, 1H), 11.75 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	3421, 1701, 2.01 (d, <i>J</i> = 11.8 Hz, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.66 (d, <i>J</i> = 1609, 1560, 11.8 Hz, 2H), 4.30 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 7.39 (m, 4H), 7.60 (m, 5H), 1371, 1298, 1201 8.08 (s, 1H), 10.39 (s, 1H), 11.75 (s, 1H). (DMSO-46)	2.13 (d, J = 13.3 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.91 (m, J = 12.0 Hz, 2H), 3.36 (m, 2H), 3.63 (d, J = 10.8 Hz, 2H), 3.83 (m, 1H), 4.18 (s, 2H), 5.09 (s, 2H), 5.45 (s, 1H), 5.86 (broad, 1H), 7.11 (m, 2H), 7.33 (m, 3H), 7.55 (m, 3H), 7.64 (d, J = 7.3 Hz, 1H), 8.05 (s, 1H), 10.19 (s, 1H), 11.22 (s, 1H). (DMSO-46)
	IR cm-1	3454, 3057, 1701, 1610, 1552, 1492, 1394, 1292, 1254, 1024	3026, 1713, 1698, 1612, 1553, 1491, 1294, 1253, 1199, 1042,	3410, 3014, 1701, 1609, 1561, 1450, 1371, 1285, 1237, 1109, 916,	3421, 1701, 1609, 1560, 1371, 1298, 1201 8	3435, 1679, 3 1390, 1263, 5 774
	Pf(°C)	272-276	279-282	233-236	245-249	207-212
	Sal	HCI	HCI	HCI	HCI	HCI
-	R.1	\(\sqrt{\sq}}}}}}}\sqrt{\sq}}}}}}}}}}}}}}}}\simetinesept\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sq}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}	5			-5
9	¥	ш	н	Н	æ	Н
	€	CH ₂	CH ₂	CH ₂	CH,	CH ₂
× &	4	н	<u>5</u>	8-CH ₃	6-CI	8-CH ₃
<u> </u>	1	33	34	35	36	37

			250		
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.01 (d, J= 12.8 Hz, 2H), 2.91 (m, 2H), 3.42 (m, 2H), 3.66 (d, J= 9.6 Hz, 2H), 4.22 (s, 2H), 4.29 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 5.45 (s, 1H), 5.92 (broad, 1H), 7.12 (m, 1H), 7.32 (m, 5H), 7.55 (d, J= 7.2 Hz, 1H), 7.72 (m, 2H), 7.96 (s, 1H), 10.27 (s, 1H), 11.17 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	2.01 (d, J=11.9 Hz, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.39 (m, 2H), 3.66 (d, J=9.8 Hz, 2H), 4.27 (m, 3H), 5.16 (s, 2H), 5.45 (s, 1H), 5.86 (broad, 1H), 7.36 (m, 5H), 7.54 (m, 3H), 7.64 (d, J=7.2 Hz, 1H), 8.06 (s, 1H), 10.28 (s, 1H), 11.17 (s, 1H). (DMSO-d ₆)	1.28 (t, J=7.0 Hz, 3H), 2.13 (d, J=12.8 Hz, 2H), 2.40 (s, 3H), 2.92 (m, 2H), 3.40 (m, 2H), 3.64 (d, J=11.0 Hz, 2H), 3.84 (m, 1H), 4.17 (s, 2H), 4.41 (q, J=7.0 Hz, 2H), 5.09 (s, 2H), 7.13 (m, 3H), 7.25 (d, J=7.3 Hz, 1H), 7.44 (m, 1H), 7.60 (m, 3H), 8.05 (d, J=7.7 Hz, 1H), 8.43 (s, 1H), 10.18 (s, 1H), 11.09 (s, 1H). (DMSO-ds)	2.1 (d, J=12.7 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.0 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=11.5 Hz, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 7.7 (d, J=8.5 Hz, 2 H) 7.8 (s, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 11.1 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 3.0 (m, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.6 (m, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.2 (d, J=7.8 Hz, 1 H) 7.3 (t, J=6.5 Hz, 2 H) 7.6 (d, J=8.1 Hz, 2 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSO-d6)
R cm ⁻¹	3406, 3059, 1702, 1604, 1461, 1395, 1205, 1042, 769, 739	3422, 3045, 1701, 1559, 1491, 1295, 1200, 1042	3449, 2976, 1710, 1685, 1490, 1384, 1326, 1225, 953, 745	3449, 2990, 1703, 1610, 1556, 1327, 1119, 1065, 952, (3190, 1696, 2 1599, 1556, 951, 2 773, H
Pf(°C)	>225 (dec.)	219-222	229-232	264-274	232-239
Sal	HCI	нсі	HCI .	HCI	нСі
R. ¹¹		₹ -8	T DE	CF.	
R to	н	н	н	Щ	ж
₹	Œ,	CH,	CH2	СН,	ť
RX	Н	D-9	8-CH ₃	8-CH3	8-СН3
(·)	38	39	40	41	45



	¹ H-RMN (300 MHz), & (disolvente)	2.0 (d, J=13.9 Hz, 2 H) 2.9 (q, J=12.0 Hz, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.2 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (d, J=12.2 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.2 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (d, J=3.7 Hz, 2 H) 7.6 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 7.8 (m, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=13.9 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.2 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (m, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 7.6 (d, J=7.6 Hz, 2 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2993, 2500, 1707, 1611, 1557, 1325, 1112, 1064, 949, 2.0 (d, J=12.9 Hz, 2 H) 2.9 (q, J=13.2 Hz, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=15.7, 1325, J=12.0 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 1112, 1064, 949, 17.7 (m, 2 H) 7.8 (m, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=13.4 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (dd, J=7.3, 5.9 Hz, 2 H) 7.3 (m, 5 H) 7.6 (d, J=8.5 Hz, 2 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=13.2 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=2.9 Hz, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (d, J=7.1 Hz, 2 H) 7.6 (m, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.8 (s, 1 H). (DMSO-d6)
	IR cm ⁻¹	3407, 3055, 1708, 1610, 1555, 1324, 1112, 1065, 948, 845	3001, 2494, 1712, 1696, 1602, 1559, 1259, 1041, 966, 760	2993, 2500, 1707, 1611, 1557, 1325, 1112, 1064, 949, 845	3405, 3068, 1707, 1609, 1557, 1259, 1043, 947,	3277, 2991, 1726, 1681, 1597, 1541, 1492, 1280, 1255, 1201
	Pf (°C)	276-284	265-277	284-285	262-272	245-253
	Sal	HCI	HCI	HCI	нсі	НСІ
	R ¹¹	المحالة المحال		٦		5
	R 10	н	н	н	ж	±.
	4	CH ₂	CH ₂	CH,	СН	CH;
 	R _X	##	6 -در	6-CI	Н	8-CH,
	Ā	43	44	45	46	47



¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	3401, 2992, 2217, 1708, 1600, 1538, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (d, J=11.5 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 7.3 (d, J=7.8 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 7.8 (m, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 11.1 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=13.4 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=11.0 Hz, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (d, J=6.4 Hz, 1 H) 7.7 (m, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 11.1 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=12.6 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.2 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1H) 5.1 (s, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 7.8 (s, 4 H) 10.2 (s, 1H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=13.5 Hz, 2 H) 2.5 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.2 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (m, 2 H) 7.7 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 7.9 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.8 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=13.0 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (q, J=11.9 Hz, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=11.3 Hz, 1 H) 4.0 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 6.9 (m, 4 H) 7.0 (m, 3 H) 7.2 (d, J=7.0 Hz, 1 H) 7.3 (t, J=8.4 Hz, 2 H) 7.6 (d, J=8.9 Hz, 2 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSOd6)
. R cm ⁻¹	3401, 2992, 2217, 1708, 1600, 1538, 1391, 1042, 950, 842	3448, 2978, 2223, 1707, 1600, 1541, 1035, 950, 839	3414, 2986, 2219, 1721, 1602, 1541, 1313, 1200, 1040, 842	348, 3044, 1708, 1600, 1395, 1261, 1043, 948,	3414,3039 2 1710,1691, 2 1506,1487, F
Pf(°C)	268-282	229-234	274-278	>280	162-167
Sai	HCI	HCI	HCI	нсі	нсі
R'1	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CN	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	£,0	
R ¹⁰	н	Н	ж	н	щ
∢	CH ₂	CH ₂	CH ₂	СЊ	CH,
RX	н	8-СН,	6-CI	н	8-СН,
Ä	48	49	20	51	52



			233			
	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.0 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.5 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (d, J=11.9 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 7.7 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 8.0 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=14.5 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.5 (s,3H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (t, J=13.5 Hz, 2 H) 3.6 (d, J=12.3 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=11.4 Hz, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 7.7 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSOd6)	2.0 (d, J=13.2 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (m, 4 H) 7.1 (t, J=7.4 Hz, 1 H) 7.3 (m, 5 H) 7.6 (d, J=9.0 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSOd6)	2.1 (d, J=13.4 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (d, J=7.5 Hz, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.6 (dd, J=6.9, 2.1 Hz, 1 H) 7.7 (dd, J=8.2, 1.3 Hz, 2 H) 7.8 (s, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=13.2 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=9.9 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.3 (m, 3 H) 7.5 (t, J=7.3 Hz, 2 H) 7.6 (t, J=7.9 Hz, 1 H) 7.7 (m, 2 H) 7.7 (m, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)
	IR cm ⁻¹	3579, 3475, 2992, 1717, 1667, 1600, 1545, 1263, 1041, 948	3422, 2967, 1701, 1676, 1590, 1407, 1256, 950, 835, 773	2990, 1714, 1560, 1488, 1231, 1039, 950, 871, 751	3432, 2894, 1701, 1649, 1597,1541, 1281, 1033, 925, 857	3449, 3051, 1708, 1599, 1541, 1315, 1203, 1041, 949, 702
	Pf (°C)	244-286	>280	262-267	217	256-259
	Sal	HCI	HCI	HCI	HCI	нсі
	R ^{II}	£ 0	9 			
	R lo	н	н	Н	н	Ξ
	¥	CH;	CH,	CH ₂	CH ₂	CH,
ET0026	R ^X	6 0	8-СН,	6-01	8-CH ₃	6-CI
	Ex	53	24	55	56	57

	4, 4.0 (m, 2	6, 4.1 1 H) 2, 2	(fd,	4 (s,) 3.8 3 H)	2 ()
ite)	2.9 (m, J=12 1 (s, 2 H) 6.9 (d, J=8.8 H2	9 (qd, J=12. t, J=12.0 Hz, 5 (d, J=8.8 H	Hz, 2 H) 2.9 (t, 2 H) 7.0 (s, 1 H) 7.0 (s, 1 H). (Cl	.3 (s, 3 H) 2. 10.8 Hz, 2 H 2 H) 7.1 (m, DMSO-d6)	4 (m, 1 H) 2 =10.3 Hz, 2 d, J=8.6 Hz,) 10.5(s, 1 H
δ (disolver	(m, 2 H), m, 1 H) 5. z, 2 H) 7.6	(m, 2 H) 2 2 H) 3.8 (2, 1 H) 7.1 CDCl ₃ -d)	(t, J=11.2) 2 H) 3.2 (s J=8.4 Hz, Iz, 2 H) 9.	Hz, 2 H) 2 3.6 (d, J= H) 7.0 (m,	Lz, 2 H) 2. 1) 3.6 (d, J) 2. 2 H) 7.1 (br, 1 H
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	(s, 3 H) 2.4 , 2 H) 3.8 ((a, J H) 2.4 (b) 3.2 (s, (d, J=9.0 F) (s, 1 H). (s, 3 H) 2.4 (=11.7 Hz, H) 6.9 (d, J=7.6 H)	(d, J=12.1 .6 Hz, 2 H)) 5.0 (s, 2 i r, 1 H) 10.4	(d, J=15.7] 1.9 Hz, 2 I 1 H) 5.1 (s, 1z, 2 H) 10
H-RMN (1.9 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (m, J=12.4, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (m, 2 H) 7.1 (d, J=8.4 Hz, 1 H) 7.3 (d, 8.8 Hz, 2 H) 7.6 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (qd, J=12.6, 4.1 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.5 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (t, J=12.0 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (m, 2 H) 7.1 (d, J=9.0 Hz, 1 H) 7.6 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 7.8 (d, J=9.0 Hz, 2 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	Hz, 2 H) 2.3 (3, 2 H) 3.1 (4, 3, 1 H) 5.1 (8, 2 4 (m, 2 H) 7.6	7 (m, 6 H) 2.1 H) 3.2 (t, J=11 H) 4.0 (s, 2 H z, 2 H) 10.0 (b	(m, 6 H) 2.0 (2 H) 3.3 (t, J=1 (t, J=12.1 Hz, 7.5 (d, J=8.6 H)
	1.9 (d, J=13.7 Hz, 2 H) Hz, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3 H) 7.1 (d, J=8.4 Hz, 1) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 3.1 (5.1 (s, 2 H) 6. H) 7.8 (d, J=9	1.9 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (t, J=11.2 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.4, 3.6 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (tt, J=12.0, 3.7 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (d, J=8.4 Hz, 1 H) 7.0 (s, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.4 (m, 2 H) 7.6 (d, J=7.6 Hz, 2 H) 9.2 (s, 1H). (CDCl ₃ -d)	1.3 (m, 4 H) 1.7 (m, 6 H) 2.1 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (s, 1 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (t, J=11.6 Hz, 2 H) 3.6 (d, J=10.8 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=10.6 Hz, 1 H) 4.0 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.4 (d, J=8.4 Hz, 2 H) 10.0 (br, 1 H) 10.4(s, 1 H). (DMSO-d6)	1.3 (m, 4 H) 1,7 (m, 6 H) 2.0 (d, J=15.7 Hz, 2 H) 2.4 (m, 1 H) 2.9 (q, J=12.5 Hz, 2 H) 3.3 (t, J=11.9 Hz, 2 H) 3.6 (d, J=10.3 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.2 (t, J=12.1 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 10.1 (br, 1 H) 10.5(s, 1 H). (DMSO-d6)
R cm ⁻¹	3177, 3045, 1701, 1595, 1492, 1215, 1046, 966, 808	3302, 3068, 1730, 1706, 1609, 1508, 1329, 1114, 1067, 846	3550, 2799, 1697, 1601, 1522, 1443, 1213, 1047, 817, 764	3449, 2922, 2849, 1695, 1611, 1550, 1257, 1037, 952,	2929, 1692, 1607, 1547, 1293, 1201, 1043, 830
Pf(°C)	146-148	169-173	154-157	249-253 11	249-256
Sal		,		HCI	HCI
R"	ō—	g			
R 10	н	h-p-l		/	/
		н	н	Н	Щ
A	CH,	Gł,	CH,	CH,	GH,
κ×	6-СН3	6-СН,	6-СН3	8-СН,	12-9
Ä	28	59	09	19	62

97.00Ta

			233		
	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	3260, 3058, [1.9 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.8 (m, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3.3 (d, J=10.6 Hz, 1681, 1610, 2 H) 3.9 (s, 2 H) 4.2 (t, J=10.3 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (t, J=7.1 Hz, 1296, 1036, 954, 1 H) 7.4 (m, 8 H) 7.6 (m, 2 H) 7.7 (d, J=7.1 Hz, 2 H) 10.1 (br, 1 H) 772	2.0 (d, J=13.4 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.8 (m, 2 H) 3.0 (m, 2 H) 3.3 (d, J=10.8 Hz, 2 H) 3.7 (t, J=12.2 Hz, 1 H) 3.8 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (d, J=7.7 Hz, 1 H) 7.3 (t, J=7.5 Hz, 1 H) 7.4 (m, 4 H) 7.6 (m, 2 H) 7.7 (d, J=7.7 Hz, 2 H) 10.0 (s, 1 H) 10.7 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.9 (d, J=12.8 Hz, 2 H) 2.7 (m, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3.3 (d, J=10.6 Hz, 2 H) 3.9 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.4 (m, 5 H) 7.5 (m, 3 H) 7.6 (m, 2 H) 7.7 (d, J=8.1 Hz, 2 H) 10.0 (s, 1 H) 10.8 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.8 (d, J=9.3 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.5 (m, 2 H) 2.9 (qd, J=12.6, 3.5 Hz, 2 H) 3.0 (d, J=11.2 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 4.3 (tt, J=12.8, 4.6 Hz, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.6 (m, 4 H) 7.8 (m, 2 H) 8.7 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 11.9 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
	IR cm-1	3260, 3058, 1681, 1610, 1296, 1036, 954, 772	3413, 2961, 1686, 1606, 1282, 1033, 951, 775	3259, 1686, 1491, 1299, 21205, 1041, 956, 770	3448, 2938, 1 1702, 1634, H 1509, 1445, 1 1156, 1045
	Pf (°C)	211-216	168-176	167-178	167-170
	Sal	HCI	HCI	нсі	•
	R ^{II}				
	R 10	н	Н	н	Н
	A	ਲੇਂ	CH ₂	G.	÷
ET0026	RX	н	8-CH3		
	Ex	63	28	65	99



			450		
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.0 (d, J=14.1 Hz, 2 H) 2.2 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (m, 6 H) 7.2 (m, 2 H) 7.3 (t, J=7.8 Hz, 2 H) 7.6 (d, J=9.0 Hz, 2 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=13.2 Hz, 2 H) 2.2 (s, 3 H) 2.5 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.6 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 4.2 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.7 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 7.9 (d, J=8.8 Hz, 2 H) 10.2 (br, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=11.5 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (d, J=12.3 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 5.4 (s, 1 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (m, 2 H) 7.3 (m, 3 H) 7.5 (dd, J=8.2, 1.8 Hz, 1 H) 7.6 (m, 2 H) 7.6 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 8.0 (d, J=1.6 Hz, 1 H) 10.1 (s, 1 H) 10.7 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 2.8 (m, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3.5 (d, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.2 (s, 2 H) 7.3 (m, 1 H) 7.4 (m, 3 H) 7.6 (m, 2 H) 7.7 (m, 3 H) 8.0 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2985, 1701, 2.0 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.6 (d, 1604, 1561, 2 H) 4.2 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.3 (m, 3 H) 7.6 (m, 2 H) 1466, 1300, 1262 7.7 (m, 3 H) 8.0 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H). (DMSO-d6)
	2.0 (d, J=1 J=12.1 Hz, 7.2 (m, 2 F, H) 10.6 (s,		2.0 (d, J=11.5 H 2 H) 4.2 (s, 2 H) 7.3 (m, 2 H) 7.3 7.6 (d, J=7.1 Hz H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=11 (m, 3 H) 5.2 3 H) 8.0 (s,	2.0 (d, J=11. 2 H) 4.2 (m, 7.7 (m, 3 H)
IR cm ⁻¹	3148, 2970, 2449, 1691, 1541, 1507, 1233, 1038	2927, 1705, 1666, 1594, 1595, 1508, 1267, 1117, 946, 839	3328,3071, 2547,1715, 1691,1606, 1259,1045, 775	2999, 1707, 1603, 1561, 1490, 1463, 1298, 1200	2985, 1701, 1604, 1561, 1466, 1300, 1262
Pf(°C)	234-237	273-277	270-273	>300 (dec)	281-285
Sal	HCI	нСІ	HCI	HCI	HCI
R'I		£ 0	- ਰ		
R 10	Н	Н	Н	н	д
A	CH	CH ₂	CH ₂	CH ₂	CH2
K _X	6-CH ₃	е-сн	出	6-CI	6-CH ₃
Ä	29	89	69	70	17

ET0026

	-		•	257		
	H-RMN (300 MHz), δ (disolvente)	3448, 1686, 2.0 (d, J=11.9 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, 2603, 1561, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.2 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (m, 3 H) 1463, 1304, 1276 (m, 2 H) 7.7 (m, 3 H) 8.0 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H). (DMSO-d6)	3423, 3000, 2.0 (d, <i>J</i> =12.3 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.7 (d, <i>J</i> =11.2 Hz, 1707, 1603, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 5.4 (s, 1 H) 7.2 (t, <i>J</i> =7.3 Hz, 1 H) 7.3 (t, <i>J</i> =7.4 Hz, 1 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (m, 2 H) 7.7 (t, 1460, 1201, 1041	2.0 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 5.5 (s, 1 H) 5.9 (br, 1 H) 7.1 (s, 1 H) 7.2 (d, J=8.4 Hz, 1 H) 7.3 (m, 2 H) 7.3 (t, J=7.0 Hz, 1 H) 7.6 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 7.6 (d, J=7.9 Hz, 1 H) 7.7 (m, 2 H) 8.0 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.2 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.1 (d, J=13.5 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.0 Hz, 2 H) 3.8 (t, J=11.7 Hz, 1 H) 4.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (td, J=7.4, 1.2 Hz, 2 H) 7.3 (m, 1 H) 7.5 (d, J=6.8 Hz, 2 H) 7.7 (m, 2 H) 7.9 (d, J=1.5 Hz, 1 H) 10.1 (s, 1 H) 10.7	2.0 (d, J=13.2 Hz, 2 H) 2.2 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.7 (d, J=11.0 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 5.4 (s, 1 H) 7.0 (s, 1 H) 7.1 (d, J=8.4 Hz, 1 H) 7.3 (m, 3 H) 7.4 (d, J=8.2 Hz, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.6 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 8.0 (s, 1 H) 10.1 (s, 1 H) 10.7 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	R cm ⁻¹		3423, 3000, 1707, 1603, 1560, 1491, 1460, 1201, 1041	3392, 3045, 1695, 1560, 1458, 1295, 1217, 1040	3260, 1688, 24, 1563, 1467, 1384, 1309, 1280	3399, 1693, J. 1618, 1559, (st. 1295, 1217, 1041, 1
i	Pf(°C)	>300 (dec)	286-289	196-199	283-285	238-241
	Sal	нсі	HCI	HCI	HCI	HCI
	R ¹¹		₹ -5	₹ -8	₹	₹
	R. ¹⁰	Н	н	Н	н	ж
	A	CH ₂	CH ₂	CH,	CH,	СН,
ET0026	R ^X	8-CH ₃	6.0	6-СН3	8-СН3	6-СН3
	Ex	72	73	74	75	92

9	
る	
0	
9	
Г	
闰	

				ř
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.2 (m, 1 H) 1.4 (m, 4 H) 1.7 (d, J=11.1 Hz, 1 H) 1.8 (m, 4 H) 2.0 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.5 (m, 1 H) 2.9 (d, J=10.6 Hz, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.6 (m, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 7.0 (t, J=8.3 Hz, 1 H) 7.2 (d, J=8.1 Hz, 2 H) 7.4 (m, 2 H) 7.5 (d, J=8.1 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.3 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 2.1 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.9 (d, J=10.1 Hz, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (m, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.4 (m, 1 H) 4.4 (q, J=7.1 Hz, 2 H) 5.3 (s, 2 H) 7.1 (t, J=8.6 Hz, 1 H) 7.2 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.6 (m, 3 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.5 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.3 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 2.0 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 2.9 (d, J=10.6 Hz, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (m, 2 H) 3.8 (s, 3 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 4.4 (q, J=6.9 Hz, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (m, 2 H) 7.2 (t, J=7.7 Hz, 1 H) 7.4 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 7.5 (t, J=7.6 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.3 (t, J=6.8 Hz, 3 H) 2.0 (d, J=12.6 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 3.0 (d, J=14.1 Hz, 2 H) 3.5 (m, 2 H) 3.7 (m, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 4.4 (q, J=6.9 Hz, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 3 H) 7.5 (t, J=7.6 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.1 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 8.5 (s, 1 H) 10.3 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (DMSO-d6)
R cm-1	2922, 1719, 1691, 1609, 1512, 1387, 1200, 1042, 830	1717, 1693, 1625, 1479, 1306, 1242, 1207, 1067, 781, 749	2944, 1673, 1503, 1491, 1283, 1229, 1036, 809, 739	2973, 1712, 1491, 1385, 1299, 1227, 1037, 806, 737
Pf(°C)	273	266	258	263
Sal	HCI	HCI	HCI	нсі
R ¹¹		H ₃ C _N	H ₃ C _N	H ₃ C
R10	Н	Н	Н	Н
A	Ü	CH ₂	CH ₂	ĠĦ,
ЖX	7-F	5-F	6-ОСН,	7-СН3
斑	77	78	79	80

			59 		
¹ H-RMN (300 MHz), § (disolvente)	1.3 (t, J=6.8 Hz, 3 H) 2.1 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.7 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 4.4 (q, J=6.6 Hz, 2 H) 5.3 (s, 2 H) 7.2 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 7.5 (m, 3 H) 7.6 (m, 3 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.5 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H). (DMSO-d6)	2.0 (d, J=12.6 Hz, 2 H) 2.9 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.6 (m, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (t, J=11.6 Hz, 1 H) 5.3 (s, 2 H) 7.0 (d, J=8.1 Hz, 2 H) 7.0 (m, 3 H) 7.1 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 7.4 (t, J=8.1 Hz, 2 H) 7.5 (m, 1 H) 7.7 (d, J=9.1 Hz, 2 H) 10.3 (s, 1 H) 11.1 (s, 1 H). (DMSO-d6)	1.9 (d, <i>J</i> =12.1 Hz, 2 H) 2.5 (t, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (d, <i>J</i> =2.0 1507, 1465, Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (m, 1 H) 7.3 (t, <i>J</i> =7.6 Hz, 1 H) 7.4 (d, <i>J</i> =294, 1218, 1040 <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.5 (t, <i>J</i> =7.6 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.0 (s, 1 H) 9.5 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	2.0 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 2.4 (t, J=10.9 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.3, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 3.9 (s, 3 Hz, 1223, H) 5.0 (s, 2 H) 6.8 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 6.9 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.1 (m, J=7.1 Hz, 1 H) 7.5 (t, J=7.8 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.0 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d. J=12.1 Hz, 2 H) 2.5 (t, J=11.1 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.1 (s, 2 H) 7.3 (t, J=7.1 Hz, 1 H) 7.5 (t, J=7.8 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.0 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
IR cm-1	1692, 1589, 1462, 1301, 1229, 1047, 783	2989, 1719, 1624, 1507, 1488, 1229, 1071, 779	3293, 1701, 1507, 1465, 1294, 1218, 1040	1718, 1483, 1286, 1223, 1191, 1079, 1037	3270, 1719, 1676, 1604, 1508, 1483, 1195, 1048,
Pf(°C)	234	237	223	88	237
Sal	HG	нСі	ı	,	1
R ^{II}	T C C C C C C C C C C C C C C C C C C C				
a. ola .	н	н	н	н	н
∢	CH ₂	CH,	CH,	CH	. CH ₂
RX W	5-CI	1. 2	6-ОСН,	8-0CH ₃	7-CI
Ř	81	82	83	8	88

			200		
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.9 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.5 (t, J=11.6 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (t, J=11.9 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (d, J=6.6 Hz, 1 H) 7.0 (m, 1 H) 7.1 (t, J=7.1 Hz, 1 H) 7.3 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.4 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.5 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.6 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.9 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.6 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.6 (m, 2 H) 8.0 (s, 1 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.4 (t, J=11.9 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (m, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (qd, J=12.1, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 5.6 (s, 1 H) 6.8 (m, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (t, J=6.8 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 7.6 (m, 3 H) 8.0 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (t, J=11.4 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.3, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (ddd, J=11.9, 8.1, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (t, J=7.8 Hz, 2 H) 7.2 (m, 2 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.3 (s, 1 H) 8.4 (s, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=13.6 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (qd, J=12.3, 3.5 Hz, 2 H) 3.2 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 6.9 (d, J=9.1 Hz, 2 H) 7.2 (ddd, J=8.0, 5.2, 3.0 Hz, 1 H) 7.3 (m, 1 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (dd, J=8.8, 2.3 Hz, 1 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.1 (s, 1 H) 8.4 (s, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=10.6 Hz, 2 H) 2.4 (t, J=11.1 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.5, 3.5 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (s, 3 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (d, J=2.5 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (d, J=9.1 Hz, 1 H) 7.2 (ddd, J=7.8, 5.6, 2.3 Hz, 1 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 8.3 (s, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
R cm-1	3270, 1706, 1509, 1271, 1206, 1109, 1042, 764	3399, 1719, 1618, 1509, 1199, 1042, 769	3247, 1701, 1476, 1245, 1204, 1033, 730	3278, 1718, 1654, 1624, 1479, 1242, 1204, 1067,	3293, 1701, 1502, 1289, 1215, 1042, 802, H 746, 726
Pf(°C)	237	136	213	561	135
Sal	٠.	ŧ	1		ı
R. ¹¹		₹	Z-I	Z-I	Z-I
R. ¹⁰	н	Н	Н	Н	щ
A	CH,	CH,	CH ₂	CH ₂	CH ₂
RX	6-F	7-F	5-CH ₃	5-F	6-осн,
数	98	87	88	68	06

		261			
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.4 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 1.9 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.4 (t, J=11.4 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.9 (m, 4 H) 4.4 (q, J=7.1 Hz, 2 H) 5.2 (s, 2 H) 6.7 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 6.7 (d, 8.1 Hz, 1 H) 7.2 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.3 (t, J=8.3 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 7.5 (m, 1 H) 7.6 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 6.7 (m, 2 H) 6.7 (m, 2 H) 7.0 (m, 4 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (m, 3 H) 7.6 (m, 2 H) 9.1 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (qd, J=12.4, 3.8 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 4 H) 5.1 (s, 2 H) 5.3 (s, 1 H) 6.7 (d, J=2.5 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 7.2 (m, 1 H) 7.4 (m, 3 H) 7.5 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.3 (s, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.2 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	2.0 (d, J=9.6 Hz, 2 H) 2.3 (t, J=11.9 Hz, 2 H) 2.8 (m, 2 H) 3.1 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 3.1 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 3.9 (s, 3 H) 5.0 (s, 2 H) 5.6 (s, 1 H) 6.8 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 6.9 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 7.1 (t, J=7.8 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 7.5 (dd, J=8.1, 2.0 Hz, 1 H) 7.6 (m, 2 H) 7.7 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.0 (s, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	1.9 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (m, 2 H) 3.0 (qd, J=12.5, 3.5 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (qd, J=12.1, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (m, 2 H) 7.3 (m, 1 H) 7.3 (t, J=7.1 Hz, 1 H) 7.5 (t, J=7.8 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 8.0 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
R cm ⁻¹	2920, 1719, 1676, 1604, 1478, 1257, 1086, 772, 749	2943, 1719, 1605, 1509, 1478, 1257, 1082, 772	3406, 2935, 1686, 1500, 1459, 1289, 1215, 1043	3422, 1701, 1522, 1491, 1286, 1225, 1036, 768,	3330, 1719, 1685, 1526, 1482, 1193, 1041, 773
Pf(°C)	100	73	136	143	204
Sai	,		ı	ı	
R ¹¹	Z O H		₹	-₹	
R ¹⁰	Н	н	Н	н	Н
A	CH ₂	CH ₂	CH ₂	CH,	ĠĦ;
R ^x	5-ОСН,	5-0CH ₃	7-CH3	8-OCH ₃	5-СН3
斑	91	92	93	94	95

	H-RMN (300 MHz), § (disolvente)	1718, 1686, 1.2 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 1.9 (d, J=10.6 Hz, 2 H) 2.4 (m, 5 H) 2.9 (qd, 1520, 1492, J=12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (q, 1383, 1309, J=7.1 Hz, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (m, 5 H) 7.0 (m, 3 H) 1247, 1210, 1044 7.2 (m, 2 H) 7.5 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 9.1 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	2.1 (s, 2 H) 2.4 (t, J=10.9 Hz, 2 H) 2.9 (qd, J=12.4, 3.8 Hz, 2 H) 3.1 1663, 1527, (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.9 (tq, J=11.7, 3.8 Hz, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 460, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (m, 1 H) 7.4 (m, 4 H) 7.6 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (s, 1 H) 8.1 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 8.4 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	H. 2 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 2.2 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.7 (d, J=11.1 Hz, 2 H) 3.8 (q, J=7.1 Hz, 2 H) 4.0 (s, 3 H) 4.1 (m, 1 H) 4.2 (s, 2 H) 5.2 (s, 2 H) 6.9 (m, 4 H) 7.1 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 7.2 (m, 2 H) 7.3 (m, 2 H) 7.6 (d, J=8.6 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)	2.0 (d, J=9.7 Hz, 2 H) 2.5 (t, J=12.3 Hz, 2 H) 3.0 (m, 2 H) 3.2 (d, J=11.0 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 5.6 (d, J=9.7 Hz, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (d, J=8.1 Hz, 1 H) 7.4 (m, 4 H) 7.7 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 7.8 (t, J=7.8 Hz, 1 H) 8.0 (d, J=7.3 Hz, 1 H) 9.7 (s, 1 H)
	IR cm ⁻¹	1718, 1686, 1520, 1492, 1383, 1309, 1247, 1210, 1044	3289, 1735, 1663, 1527, 1494, 1460, 1225, 1183, 1041	3422, 2980, 1701, 1510, 1492, 1388, 1287, 1252, 1088, 1029	3356,1715, 1686,1608, 1498,1467, 1389,1291, 1204,1043, 738
	Pf(°C)	216	180	216	209-210
	Sal	ı	•	,	
	R ^{II}	Z-Ore	Z-I	H ³ C	₩
	R 10	н	Н	н	Н
	4	CH,	CH,	CH ₂	GH ₂
97001F	RX	7-CH3	₽ %	8-осн,	Ħ
	駤	96	97	86	66

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.0 (d, J=13.4 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.6 (d, J=11.2 Hz, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 5.7 (s, 1 H) 7.1 (m, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.3 (m, 4 H) 7.3 (m, 4 H) 7.5 (m, 1 H) 7.6 (m, 1 H) 10.1 (s, 1 H) 10.6 (s, 1 H)
R cm-1	3292,3041 2638,1700, 1397,1204, 1041,745
Pf(°C)	240-249
Sal	•
R ¹¹	₩ ₩
R 10	н
Ą	CH,
RX	н
Ex	100

ET0026

		10 f
	N-[4-Cloro-2-(2-cloro-be piperidin-1-il]-acetamida	nzoil)-fenil]-2-[4-(6-metill-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-
Ex. 101	CI NO O	1H-NMR 1.8 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 2.1 (s, 3 H) 2.5 (t, <i>J</i> =11.8 Hz, 2 H) 2.8 (m, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.0 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 4.4 (t, <i>J</i> =12.6 Hz, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.4 (d, <i>J</i> =8.4 Hz, 1 H) 6.9 (s, 1 H) 7.5 (m, 6 H) 7.6 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 8.9 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 1 H) 12.7 (s, 1 H) (CDCL ₃ -d) IR (KBr) 1705, 1648, 1561, 1500, 1284, 1220, 1093, 1041, 961, 821, 753
		M.P.: 228-232 °C
	N-[4-Cloro-2-(2-cloro-be il]-acetamida clorhidrato	enzoil)-fenil]-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-
Ex. 102	CI ON N	1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =13.7 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.5 (m, 2 H) 4.1 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =7.0 Hz, 1 H) 7.3 (s, 3 H) 7.5 (m, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 7.7 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 7.8 (m, 1 H) 10.2 (s, 1 H) 11.0 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	а На	IR (KBr) :
		M.P 175-184 °C
	N-[4-Cloro-2-(2-cloro-b piperidin-1-il]-acetamid	enzoil)-fenil]-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- a clorhidrato.
Ex. 103	CI ON N	1H-NMR 2.1 (d, <i>J</i> =13.4 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.5 (m, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.0 (s, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (d, <i>J</i> =7.5 Hz, 1 H) 7.3 (s, 1: H) 7.4 (m, 1 H) 7.5 (m, 3 H) 7.6 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 1 H) 7.8 (d, <i>J</i> =8.4 Hz, 1 H) 10.1 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	CI CI HCI	IR (KBr) 3398, 2864, 1701, 1670, 1477, 1288, 1236, 852, 748
		M.P.: 177-185 °C
Ex. 104		enzoil)-fenil]-2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- a clorhidrato.
	CI NO HCI	1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =12.9 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.2 (m, 2 H) 3.5 (d, <i>J</i> =11.2 Hz, 2 H) 4.0 (s, 2 H) 4.2 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 7.3 (m, 4 H) 7.4 (m, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.5 (m, 1 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.5, 2.4 Hz, 1 H) 7.8 (d, <i>J</i> =8.5 Hz, 1 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	a C T	IR (KBr) 3398, 2860, 1702, 1675, 1493, 1295, 1246, 1202, 1042, 946, 758

		M.P.: 201-204 °C
		•
	2-[4-(7-Metil-2-oxo-4H	-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-tiazol-2-il-acetamida.
Ex. 105		1H-NMR 1.9 (d, J=12.6 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.5 (m, 2 H) 2.9 (m, J=12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.9 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.0 (d, J=3.5 Hz, 1 H) 7.0 (d, J=7.6 Hz, 1 H) 7.5 (d, J=3.5 Hz, 1 H) 10.4 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 2920,1718, 1618, 1528, 1458, 1383, 1294, 1208, 1143, 1045
	·	M.P.: 193 °C
	2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4 acetamida.	H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-tiazol-2-il-
Ex. 106	F C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	1H-NMR 1.9 (d, J=13.6 Hz, 2 H) 2.5 (td, J=12.1, 2.0 Hz, 2 H) 2.8 (qd, J=12.6, 3.8 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (d, J=7.1 Hz, 1 H) 7.0 (d, J=3.5 Hz, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.5 (d, J=3.5 Hz, 1 H) 10.3 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
	N N N	IR (KBr) 2935, 1701, 1528, 1500, 1458, 1271, 1207, 1145, 1045, 730
		M.P.: 67°C
	N-Dibenzotiofen-2-il-2 acetamida.	-[4-(5-metoxi-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 107		1H-NMR 1.9 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 3.0 (m, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 4 H) 5.2 (s, 2 H) 6.7 (t, J=8.3 Hz, 2 H) 7.3 (t, J=8.3 Hz, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 7.6 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 7.8 (m, 2 H) 8.2 (m, 1 H) 8.6 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 2935, 1719, 1605, 1509, 1477, 1257, 1141, 1084, 766, 733 M.P.: 210°C
Ex. 108	2-[4-(7-Cloro-2-oxo-4l acetamida.	d-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-dibenzotiofen-2-il-
		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =11.1 Hz, 2 H) 2.5 (t, <i>J</i> =11.1 Hz, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.4, 3.8 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (ddd, <i>J</i> =12.1, 8.1, 4.0 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.5 (dd, <i>J</i> =6.1, 3.0 Hz, 2 H) 7.6 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 7.8 (m, 2 H) 8.2 (dd, <i>J</i> =5.8, 3.3 Hz, 1 H) 8.6 (s, 1 H) 9.3 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 3300, 1718, 1682, 1509, 1472, 1431, 1293, 1199, 1043, 806, 760, 726

		M.P.: 236 °C
2-[4-(5-Hydroxy-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-feno		
Ex. 109		1H-NMR 2.1 (m, 2 H) 3.0 (d, <i>J</i> =12.1 Hz, 2 H) 3.5 (m, 2 H) 3.7 (d, <i>J</i> =10.1 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 6.7 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.1 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 2 H) 7.1 (d, <i>J</i> =9.1 Hz, 2 H) 7.2 (m, 2 H) 7.5 (t, <i>J</i> =8.1 Hz, 2 H) 7.7 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 2 H) 10.2 (s, 1 H) 10.2 (s, 1 H) 10.9 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	Short 8	IR (KBr) 3192, 1701, 1609, 1560, 1508, 1476, 1229, 1071, 954, 779, 696
		M.P.: 256 °C
	1-{1-[2-(3,4-Dihydro-1 benzo[d][1,3]oxazin-2	
Ex. 110	HCI	1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =12.7 Hz, 2 H) 2.8 (t, <i>J</i> =6.0 Hz, 1 H) 2.9 (m, 3 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (m, 3 H) 3.7 (t, <i>J</i> =6.0 Hz, 1 H) 4.3 (m, 1 H) 4.4 (s, 2 H) 4.6 (m, 2 H) 5.2 (s, 2 H) 7.1 (t, <i>J</i> =7.4 Hz, 1 H) 7.2 (m, 4 H) 7.3 (d, <i>J</i> =7.1 Hz, 1 H) 7.4 (m, 2 H) 10.0 (s, 1 H) (DMSO-d6)
		IR (KBr) 3048, 2878, 1687, 1658,1606, 1464, 1397, 1043, 771
		M.P. :226-230 °C
	2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4 acetamida.	H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-
Ex. 111		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =12.1 Hz, 2 H) 2.5 (t, <i>J</i> =11.1 Hz, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (dd, <i>J</i> =7.6, 2.5 Hz, 1 H) 7.0 (m, 2 H) 7.4 (dd, <i>J</i> =8.1, 4.0 Hz, 1 H) 7.8 (dd, <i>J</i> =8.8, 2.3 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =9.1 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 8.3 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.8 (m, 1 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
	, .	IR (KBr) 1701, 1500, 1458, 1272, 1205, 1044, 768
		M.P.: 84 °C
Ex. 112	2-[4-(6-Metoxi-2-oxo-4 acetamida.	H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-
		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =12.1 Hz, 2 H) 2.5 (m, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 4 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (d, <i>J</i> =2.5 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (d, <i>J</i> =9.1 Hz, 1 H) 7.4 (dd, <i>J</i> =8.3, 4.3 Hz, 1 H) 7.8 (dd, <i>J</i> =9.1, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =9.1 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =7.6 Hz, 1 H) 8.4 (d, <i>J</i> =2.5 Hz, 1 H) 8.8 (m, 1 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)

		IR (KBr) 3385, 1701, 1560, 1501, 1459, 1278, 1215, 1042 M.P.: 73 °C
	2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4) acetamida	d-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-quinolin-6-il-
Ex. 113	CI CYN,	1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =10.1 Hz, 2 H) 2.5 (m, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 3.3 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.4 (dd, <i>J</i> =8.6, 4.0 Hz, 1 H) 7.8 (dd, <i>J</i> =9.1, 2.5 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =9.1 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 8.4 (d, <i>J</i> =2.5 Hz, 1 H) 8.8 (d, <i>J</i> =2.5 Hz, 1 H) 9.4 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
	N	IR (KBr) 3410, 1718, 1604, 1527, 1497, 1379, 1199, 1043 M.P.: 87 °C
	2-[4-(6-Fluoro-2-oxo-4 benzotiazol-5-il)-aceta	H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil-
Ex. 114	F C N	1H-NMR 1.9 (dd, J=12.4, 1.8 Hz, 2 H) 2.4 (td, J=12.1, 2.0 Hz, 2 H) 2.8 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, J=12.1 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (qd, J=12.1, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.9 (dd, J=7.6, 2.5 Hz, 1 H) 7.0 (m, 2 H) 7.5 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 7.8 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 8.3 (d, J=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
	I,I) I	IR (KBr) 1701, 1501, 1459, 1271, 1206, 1045
		M.P.: 99 ℃
	2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4 5-il)-acetamida.	H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil-benzotiazol-
Ex. 115	CI	1H-NMR 1.9 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 2.5 (td, J=12.1, 2.5 Hz, 2 H) 2.8 (s, 3 H) 2.9 (qd, J=12.5, 4.0 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.6 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (s, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.5 (dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 7.8 (d, J=8.6 Hz, 1 H) 8.4 (s, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 1718, 1605, 1509, 1465, 1379, 1292, 1200, 1043 M.P. :97 °C
Ex. 116	2-[4-(6-Metoxi-2-oxo- benzotiazol-5-il)-acet	4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(2-metil- amida

1H-NMR

1.9 (d, *J*=11.6 Hz, 2 H) 2.5 (m, 2 H) 2.8 (s, 3 H) 2.9 (qd, *J*=12.5, 4.3 Hz, 2 H) 3.1 (d, *J*=11.1 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (s, 3 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (d, *J*=2.5 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (d, *J*=9.1 Hz, 1 H) 7.6 (dd, *J*=8.6, 2.0 Hz, 1 H) 7.8 (d, *J*=8.6 Hz, 1 H) 8.3 (d, *J*=2.0 Hz, 1 H) 9.3 (s, 1 H). (CDCl₃-d)

IR (KBr)

1701, 1505, 1464, 1279, 1214, 1043

M.P.: 91 °C

	N-(3-Dimetilamine femil) Q (4 /Q 41 1 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 /
	acetamida.)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 117		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 2.4 (t, <i>J</i> =11.8 Hz, 2 H) 2.9 (tq, <i>J</i> =12.4, 3.9 Hz, 2 H) 3.0 (s, 6 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.7 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.5 (dd, <i>J</i> =8.4, 2.4 Hz, 1 H) 6.9 (d, <i>J</i> =7.9 Hz, 1 H) 7.1 (m, 5 H) 7.4 (t, <i>J</i> =7.8 Hz, 1 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 3410, 2913, 1719, 1686, 1528, 1498, 1466, 1287, 1203, 1048, 764
		M.P.: 148-153 °C
	N-(4-Dimetilamino-fenil acetamida.)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 118		1H-NMR 1.9 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.4 (t, J=12.1 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 2.9 (s, 6 H) 3.1 (e, J=11.5 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (m, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.4 (m, 1 H) 7.5 (m, 2 H) 8.9 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
		IR (KBr) 3392, 1718, 1525, 1499, 1292, 1205, 1134, 1046, 813, 768, 753
		M.P.: 128 °C :
	N-(3-Dimetilamino-fenil acetamida.)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- : :
Ex. 119		1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =11.5 Hz, 2 H) 2.3 (t, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.0 (s, 6 H) 3.1 (m, 2 H) 3.1 (s, 2 H) 3.4 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.5 (m, 1 H) 6.9 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (m, 3 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
	- N N	IR (KBr) : 3346, 1719, 1677, 1611, 1500, 1474, 1283, 1217, 1036, 775 :
		M.P.: 166 °C
	N-(4-Dimetilamino-fenil) acetamida.)-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 120		1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 2.3 (t, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 2.9 (s, 6 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.7 Hz, 2 H) 3.1 (s, 2 H) 3.4 (tt, <i>J</i> =11.7, 3.7 Hz, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.7 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (d, <i>J</i> =6.0 Hz, 1 H) 7.5 (d, <i>J</i> =9.0 Hz, 2 H) 8.9 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
	-N-1	IR (KBr) 3346, 1719, 1672, 1524, 1283, 1219, 1036, 813
		M.P.: 152 °C

	N-(3-Dimetilamino-fenil)	12. [4. (6. motil 2. ovo. 41.) how 1. 174. 63
	acetamida	-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 121		1H-NMR 1.9 (d, J=12.6 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.0 (s, 6 H) 3.1 (d, J=12.3 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.5 (s, 1 H) 6.9 (d, J=19.0 Hz, 3 H) 7.2 (m, 3 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d) IR (KBr)
	Ů	3346, 1727, 1671, 1610, 1501, 1294, 1215, 1042, 806, 760 M.P.: 134-138 °C
	N-(4-Dimetilamino-fenil) acetamida.	-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 122		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (s, 2 H) 2.8 (s, 2 H) 2.9 (s, 6 H) 3.1 (d, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (s, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.7 (d, <i>J</i> =8.9 Hz, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (d, <i>J</i> = 8.4 Hz, 1 H) 7.5 (d, <i>J</i> =8.9 Hz, 2 H) 8.9 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
	, , , ,	IR (KBr) 3278, 1719, 1523, 1509, 1214, 1045, 811, 763
		M.P.: 120 °C
	N-(4-Dietilamino-fenil)-2	-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida
Ex. 123		1H-NMR 1.1 (t, J=7.0 Hz, 6 H) 1.9 (d, J=12.3 Hz, 2 H) 2.4 (td, J=11.9, 2.0 Hz, 2 H), 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, J=11.7 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.3 (q, J=7.1 Hz, 4 H) 3.8 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.7 (d, J=9.0 Hz, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.4 (d, J=9.0 Hz, 1 H) 7.4 (d, J=9.0 Hz, 2 H) 8.9 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d) IR (KBr) 3338, 1720, 1677, 1523, 1499, 1261, 1203, 1049, 817, 753
Ex. 124	2-{2-[4-(2-Oxo-4H-benzo ester.	[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoic acid metil
124	estel.	1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =11.7 Hz, 2 H) 2.4 (td, <i>J</i> =11.6, 1.8 Hz, 2 H) 3.0 (qd, <i>J</i> =12.4, 3.9 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.3 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 4.0 (s, 3 H) 4.2 (qd, <i>J</i> =12.3, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (q, <i>J</i> =7.1 Hz, 2 H) 7.2 (t, <i>J</i> =6.1 Hz, 1 H) 7.3 (m, 1 H) 7.5 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 7.5 (m, 1 H) 8.0 (dd, <i>J</i> =8.0, 1.6 Hz, 1 H) 8.8 (m, 1 H) 12.1 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d) IR (KBr) 3232, 1702, 1583, 1521, 1450, 1385, 1262, 1204, 1090, 1045, 772, 749

		M.P.: 180 °C
	2-{2-[4-(8-Metil- 2-oxo-4Hacid metil ester.	l-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoic
Ex. 125		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =12.3 Hz, 2 H) 2.3 (t, <i>J</i> =12.7 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 3.0 (m, 4 H) 3.2 (s, 2 H) 3.4 (m, 1 H) 4.1 (s, 3 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.2 (d, <i>J</i> =7.3 Hz, 1 H) 7.5 (m, 1 H) 8.0 (dd, <i>J</i> =8.0, 1.7 Hz, 1 H) 8.8 (d, <i>J</i> =8.4 Hz, 1 H) 12.2 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d) IR (KBr) 3202, 1727, 1705, 1508, 1449, 1270, 1215, 1089, 1033, 765
	N-(2-Metoxi-dibenzofurar acetamida clorhidrato	 n-3-il)-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 126	CYNON HCI	1H-NMR 2.1 (d, <i>J</i> =13.9 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (d, <i>J</i> =11.2 Hz, 2 H) 3.8 (m, 1 H) 4.0 (m, 3 H) 4.2 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.5 (d, <i>J</i> =7.5 Hz, 1 H) 7.4 (t, <i>J</i> =7.6 Hz, 1 H) 7.5 (t, <i>J</i> =7.8 Hz, 1 H) 7.7 (d, <i>J</i> =8.1. Hz, 1 H) 7.9 (s, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =6.8 Hz, 1 H) 8.4 (s, 1 H) 10.2 (s, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 3423, 1701, 1678, 1534, 1474, 1200, 1171, 1035, 760
		M.P.: 272 °C
	N-2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4l- dibenzofuran-3-il -acetan	l-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]N-(2-metoxi-
Ex. 127	CI ZZ O	1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =12.6 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.5 (m, 1 H) 3.7 (d, <i>J</i> =10.1, Hz, 2 H) 4.0 (s, 3 H) 4.3 (s, 2 H) 5.2 (s, 2 H) 7.4 (m, 5 H) 7.7 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.9 (s, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =7.7 Hz, 1 H) 8.4 (s, 1 H) 10.2 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	HCI HCI	IR (KBr) 3422, 1701, 1541, 1459, 1299, 1196, 1166, 1036, 764
		M.P.: 197 °C
Ex. 128	2-{2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4- acid metil ester	l-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoic
		1.9 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 2.5 (t, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.5 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 4.0 (s, 3 H) 4.2 (qd, <i>J</i> =12.6, 3.9 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (m, 1 H) 7.4 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 1 H) 7.6 (m, 1 H) 8.1 (dd, <i>J</i> =7.9, 1.6 Hz, 1 H) 8.8 (d, <i>J</i> =8.4 Hz, 1 H) 12.1 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)

	CI	IR (KBr) 1702, 1508, 1448, 1259, 1201, 1090, 756	
		M.P.: 153 °C	
	2-{2-[4-(6-Metil -2-oxo-4H acid metil ester	-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoic	
Ex. 129		1H-NMR 1.9 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (qd, J=12.4, 3.8 Hz, 2 H) 3.1 (d, J=11.4 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 4.0 (s, 3 H) 4.2 (m, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (s, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (d, J=8.4 Hz, 1 H) 7.6 (t, J=7.0 Hz, 1 H) 8.1 (dd, J=8.1, 1.6 Hz, 1 H) 8.8 (m, 1 H) 12.1 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)	
		IR (KBr) 1701, 1509, 1448, 1265, 1219, 1091, 756	
		M.P.: 153 °C	
	2-[4-(6-Cloro2-oxo-4H-be acetamida diclorhidrato	nzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-(4-dietilamino-fenil)-	
Ex. 130	CI NO.	1H-NMR 1.0 (t, J=7.0 Hz, 6 H) 2.0 (d, J=13.7 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 6 H) 3.6 · · (d, J=13.0 Hz, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.2 (s, 2 H) 7.4 (s, 3 H) 7.8 (s, 4 H) 10.3 (s, 1 H) 11.5 (s, 1 H) 12.9 (s, 1 H) (DMSO-d6)	
	N 2HOI	IR (KBr) 3427, 2980, 2423, 1708, 1515, 1494, 1373, 1317, 1297, 1200	
		M.P.	
	2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-{4-[etil-(2-hydroxy-etil)- amino]-fenil}acetamida diclorhidrato		
Ex. 131	CI CI	1H-NMR 1.0 (t, J=7.1 Hz, 3 H) 2.0 (d, J=13.0 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (m, 2 H) 3.5 (m, 6 H) 3.6 (d, J=11.9 Hz, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 7.4 (s, 3 H) 7.6 (m, 4 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H) (DMSO-d6)	
	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	IR (KBr) 3392, 2958, 1701, 1515, 1493, 1376, 1316, 1201, 1039	
	2НСІ	M.P.	
Ex. 132	N-{4-[etil-(2-hydroxy-etil)- piperidin-1-il]-acetamida (amino]-fenil}-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- diclorhidrato	
		1H-NMR 1.0 (t, <i>J</i> =7.0 Hz, 3 H) 2.0 (d, <i>J</i> =13.4 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.4 (d, <i>J</i> =12.3 Hz, 2 H) 3.5 (m, 6 H) 3.6 (d, <i>J</i> =10.8 Hz, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.3 (m, 1 H) 7.7 (m,4 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H) (DMSO-d6)	

ETO	OPR-(4-Dietilamino-fenil)-2	1/1/6 motil 2/5 a 411 have 1914 of
	acetamida diclorhidrato	-[4-(6-metil-2-6xo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
133	2HCI	1H-NMR 1.0 (t, <i>J</i> =7.0 Hz, 6 H) 2.0 (d, <i>J</i> =12.1 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.5 (m, 6 H) 3.6 (d, <i>J</i> =11.0 Hz, 2 H) 4.3 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (s, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 7.3 (m, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 7.8 (m, 4 H) 10.3 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H) 12.9 (s, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 3423, 2982, 1701, 1618, 1561, 1509, 1459, 1318, 1294, 1215, 1039 M.P.:
	N-(4-Dietilamino-fenil)-2- acetamida diclorhidrato	[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-
Ex. 134	2HCI	1H-NMR 1.0 (t, <i>J</i> =7.0 Hz, 6 H) 2.1 (d, <i>J</i> =13.5 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 4 H) 3.5 (m, 4 H) 3.8 (t, <i>J</i> =11.6 Hz, 1 H) 4.2 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (d, <i>J</i> =6.6 Hz, 1 H) 7.8 (s, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 11.4 (s, 1 H) 12.8 (s, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 3412, 2804, 1693, 1622, 1577, 1519, 1473, 1382, 1289, 1261, 1224, 1021 M.P.
	N-{4-[etil-(2-hidroxi-etil)-a piperidin-1-il]-acetamida	mino]-fenil}-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- diclorhidrato
Ex. 135		1H-NMR 1.0 (t, <i>J</i> =7.0 Hz, 3 H) 2.1 (d, <i>J</i> =12.5 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (m, 2 H) 3.6 (m, 9 H) 4.1 (s, 2 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (d, <i>J</i> =7.1 Hz, 1 H) 7.7 (s, 4 H) 10.2 (s, 1 H) 11.3 (s, 1 H) (DMSO-d6)
	2HCI	IR (KBr) : : : : : : : : : : : : : : : : : : :
		IR (KBr) 3366, 2983, 2508, 1701, 1619, 1563, 1509, 1318, 1294, 1261, 1217, 1039 M.P.:
	HO N 2HCI	
	N-Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-	[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida
ı		j

		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =13.4 Hz, 2 H) 2.4 (td, <i>J</i> =12.0, 2.0 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =9.5 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (tt, <i>J</i> =12.0, 4.0 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.0 (s, 2 H) 6.8 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.1 (m, 3 H) 7.4 (m, 2 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)
2		IR (KBr) 3417, 1719, 1686, 1542, 1491, 1241, 1204, 1034
		M.P.: 183.8

	10022-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]6xazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-dimetilamino-fenil)-acetamida diclorhidrato				
Ex. 141	CI CI CO	1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =12.6 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.0 (s, 6 H) 3.4 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 3.6 (m, 2 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 7.4 (m, 4 H) 7.6 (m, 3 H) 10.2 (s, 1 H) 11.1 (s, 1 H) (DMSO-d6)			
	N 2HCI	IR (KBr) 3448, 2958, 2400, 1716, 1701, 1518, 1495, 1200			
		M.P.:			
	N-Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-[4-(6-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida				
Ex. 137	Ci,	1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =10.4 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.4 (t, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.3, 4.1 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (tt, <i>J</i> =11.8, 3.7 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.0 (s, 2 H) 6.8 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 6.9 (m, 3 H) 7.1 (d, <i>J</i> =9.9 Hz, 1 H) 7.3 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 9.1 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)			
		IR (KBr) 3408, 1709, 1531, 1484, 1211, 1029, 809			
		M.P.: 123.0			
Ex. 138	N-Benzo[1,3]dioxol-5-il-2 acetamida	2-[4-(6-cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-			
		1H-NMR 1.9 (d, <i>J</i> =12.6 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.3, 3.7 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =11.5 Hz, 2 H) 3.2 (s, 2 H) 3.8 (tt, <i>J</i> =11.9, 3.8 Hz, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 6.0: (s, 2 H) 6.8 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =2.4 Hz, 1 H) 7.3 (m, 2 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)			
		IR (KBr) 3300, 1719, 1686, 1529, 1490, 1241, 1199, 1035			
		M.P.: 185.7-187.3			
	N-Benzo[1,3]dioxol-5-il-2-[4-(8-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]				
Ex 139		1H-NMR 2.0 (d, <i>J</i> =13.0 Hz, 2 H) 2.3 (m, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.9 (qd, <i>J</i> =12.2, 3.6 Hz, 2 H) 3.1 (d, <i>J</i> =2.4 Hz, 2 H) 3.1 (s, 2 H) 3.4 (tt, <i>J</i> =11.7, 3.7 Hz, 1 H) 5.0 (s, 2 H) 6.0 (s, 2 H) 6.8 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 6.9 (m, 1 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (d, <i>J</i> =1.1 Hz, 1 H) 7.4 (d, <i>J</i> =2.2 Hz, 1 H) 9.0 (s, 1 H) (CDCl ₃ -d)			
		IR (KBr) 3316, 1711, 1686, 1534, 1490, 1242, 1212, 1033			
		M.P.: 173.5			
Ex 140	N-{4-[etil-(2-hidroxi-etil)-amino]-fenil}-2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida diclorhidrato				
		1H-NMR 1.0 (t, <i>J</i> =7.0 Hz, 3 H) 2.0 (d, <i>J</i> =13.4 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.5 (m, 9 H) 4.2 (s, 2 H) 4.3 (m, 1 H) 5.2 (s, 2 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (d, <i>J</i> =7.3 Hz, 1 H) 7.4 (s, 2 H) 7.7 (m, 4 H) 10.3 (s, 1 H) 11.5 (s, 1 H) (DMSO-d6)			
	HO NO 2HC	IR (KBr) 3342, 2943, 2501, 1702, 1515, 1467, 1316, 1260, 1204, 1043, 770			

Ejemplo 142

 $\label{eq:N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(4-metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,$

Ejemplo 143

5

10

15

25

30

 $\label{eq:N-section} $$N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(4-metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida ,$

Ejemplo 144

2-[4-(4-Metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxi-fenil)-acetamida,

Ejemplo 145

2-{2-[4-(2-Oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetilamino}-benzoico,

Ejemplo 146

 $1-\{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona\ ,$

Ejemplo 147

 $\hbox{6-Cloro-1-\{1-[2-(6-fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3] oxazin-2-ona \ , } \\$

20 **Ejemplo 148**

 $1-\{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-6-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona ,\\$

Ejemplo 149

 $1-\{1-[2-(6-Fluoro-2-metil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-8-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona \,,$

Ejemplo 150

 $1-\{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona ,\\$

Ejemplo 151

6-Cloro-1-{1-[2-(6-metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,

Ejemplo 152

 $1-\{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il\}-8-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona \,,$

35 **Ejemplo 153**

1-{1-[2-(6-Metoxi-2,2,4-trimetil-3,4-dihidro-2H-quinolin-1-il)-2-oxo-etil]-piperidin-4-il}-6-metil-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona,

Ejemplo 154

 $N-(9-Hidroxi-9H-fluoren-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida \,,$

Ejemplo 155

5

10

20

25

N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,

Ejemplo 156

2-[4-(2-Oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)- piperidin-1-il]-N-(4-fenoxifenil)-acetamida,

Ejemplo 157

N-(9-Etil-9H-carbazol-3-il)-2-[4-(2-oxo-7-trifluorometil-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida,

15 **Ejemplo 158**

 $2-[4-(6,7-\text{Difluoro-}2-\text{oxo-}4\text{H-benzo[d]}[1,3] \text{oxazin-}1-\text{il})-\text{piperidin-}1-\text{il}]-\text{N-}(9-\text{hidroxi-}9\text{H-fluoren-}3-\text{il})-\text{acetamida}\;,$

Ejemplo 159

 $\label{eq:N-section} N-(9H-Carbazol-3-il)-2-[4-(6,7-difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-acetamida \,,$

Ejemplo 160

2-[4-(6,7-Difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(4-fenoxifenil)-acetamida ,

Ejemplo 161

2-[4-(6,7-Difluoro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-etil-9H-carbazol-3-il)-acetamida,

Ejemplo 162

2-[4-(4-Metil -2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida

30 **Ejemplo 163**

2-[4-(6-Cloro-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]- N-(3-dimetilamino-fenil)-acetamida.

Preparación de los compuestos de fórmula general (lb):

Ejemplo Ab:

5

10

15

20

25

Síntesis de un compuesto intermedio de fórmula general (IIb)

Preparación de clorhidrato de 6-Cloro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona

a) 1-(tert-Butiloxicarbonil)-4-[4-cloro-(2-hidroximetilfenilamino)]piperidina

Una disolución de 1-(*tert*-butiloxicarbonil)-4-piperidinona (20 g, 0.10 mol), alcohol 2-amino-5-clorobenzílico (17.34 g, 0.11 mol) y ácido acético (14 mL, 0.22 mol) en tolueno seco (500 mL) se calentó a la temperatura de reflujo, eliminando el agua mediante destilación del azeótropo con un Dean-Stark, durante 6 horas. A continuación, la mezcla se enfrió y se concentró al vacio hasta la mitad de volumen. A la disolución resultante se adicionó NaBH₃CN (20 g, 0.32 mol) y THF seco (300 mL). Seguidamente, se adiciono gota a gota durante una hora ácido acético (10 mL, 0.17 mol). La reacción se agitó a temperatura ambiente durante 24 horas. La mezcla se concentró al vacio y el residuo se disolvió en acetato de etilo (750 mL), se lavó con una disolución saturada da NaHCO₃ (4 x 250 mL) y con una disolución saturada de NaCl (250 mL), se secó y evaporó a sequedad. El residuo se purificó mediante cromatografia flash eluyendo con una mezcla de acetato de etilo: éter de petróleo (1:3). De esta forma se obtuvo el producto deseado como un aceite (32.7 g, 96%).

5

10

15

20

25

30

¹H RMN (CDCl₃): 1.32 (d, J = 11.2 Hz, 2H), 1.41(s, 9H), 1.92 (d, J = 11.2 Hz, 2H), 2.92 (t, J = 12.0 Hz, 1H), 3.10 (s, 1H), 3.37 (m, 1H), 3.88 (d, J = 13.7 Hz, 2H), 4.49 (s, 2H), 4.75 (s, 1H), 6.52 (d, J = 8.6 Hz, 1H), 6.96 (s, 1H), 7.07 (d, J = 8.6 Hz, 1H).

b) 1-(1-*tert*-Butiloxicarbonil-4-piperidinil)-6-cloro-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona

Α una disolución de 1-(tert-Butiloxicarbonil)-4-[(4-cloro-(2hidroximetil)fenil-amino)]piperidina (27.0 g, 79 mmol) en THF seco (250 mL) enfriada a 0 °C, se adicionó N,N-diisopropiletilamina (DIEA) (43 mL, 0.25 mol) y trifosgeno (8.65 g, 29.2 mmol). La reacción se mantuvo en agitación a 0 °C durante 1 h y a temperatura ambiente durante 72 h. Se añadió éter etílico y la mezcla se enfrió a 0 °C durante 3 h y a continuación se filtró el clorhidrato de la DIEA. La disolución filtrada se evaporó a sequedad y el residuo se disolvió en acetato de etilo (750 mL), se lavó con una disolución al 5% de ácido cítrico (2 x 500 mL), agua (250 mL) y disolución saturada de NaHCO₃ (2 x 500 mL). La disolución de acetato de etilo se secó (MgSO₄), filtró y evaporó a presión reducida. El residuó se llevó a ebullición con éter etílico hasta que todo el sólido se disolvió y se enfrió durante una noche para proporcionar el compuesto deseado en forma cristalina (28.9 g, 67%).

Punto de fusión: 177-179 °C

¹H RMN (CDCl₃): 1.46 (s, 9H), 1.79 (d, J = 10.1 Hz, 1H), 2.54 (m, 2H), 2.78 (m, 2H), 3.96 (m, 1H), 4.28 (m, 2H), 5.02 (s, 2H), 6.98 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 7.13 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.28 (dd, J = 8.7 Hz, J = 2.4 Hz, 1H). °

c) 6-Cloro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona clorhidrato

Una disolución de 1-[(1-tert-Butiloxicarbonil)-4-piperidinil]-6-cloro-1,4-dihidro-2*H*-3,1-benzoxazin-2-ona (24 g, 65 mmol) en acetato de etilo (500 mL) se enfrió a 0 °C. A continuación se adicionó una disolución 5 M de cloruro de hidrógeno en éter etílico (500 mL) y la mezcla resultante se mantuvo en agitación 4 h a 0 °C. El precipitado formado se recogió por filtración, se lavó

con éter y se secó al vacio para dar el producto deseado como un sólido (16.95 g, 97%).

Punto de fusión: 254-257 °C

5

10

15

20

25

30

¹H RMN (CD₃OD): 2.13 (d, J = 12.2 Hz, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.20 (m, 2H), 3.53 (d, J = 12.8 Hz, 2H), 4.24 (m, 1H), 5.16 (s, 2H), 7.31 (m, 2H), 7.41 (dd, J = 8.8 Hz, J = 2.6 Hz, 1H).

Varios compuestos sutituidos 3,1-benzoxacin-2-ona se han preparado mediante sus respectivos alcoholes benzilicos sustituidos obtenidos por reducción de los correspondientes acidos antranílicos con hidruro de litio y aluminio y otros agentes reductores conocidos y empleados en el estado de la técnica (ver esquema 2), como por ejemplo 6-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2*H*-3,1benzoxazin-2-ona, 8-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2ona, 5-metoxi-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 6-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 8-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 5-metil-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-5-fluoro-1-(piperidin-4-il)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 6metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 5-cloro-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 7-cloro-1-(piperidinil)-1,4dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 8-cloro-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1benzoxazin-2-ona, y otras. La desprotección de los correspondientes 5-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona y 8-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona,6-metoxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1benzoxazin-2-ona mediante métodos convencionales tales como BBr3 en un disolvente orgánico inerte conduce a los correspondientes derivados 5-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona y 8-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, 6-hidroxi-1-(piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona. La benzoxazin-2-ona sin sustituir, 1-(piperidin-4-il)-1,4dihidro-2H-3,1-benzoxazin-2-ona, se preparó de acuerdo con el procedimiento descrito en la literatura (J. Med. Chem. 1995, 38, 4634) y (J.Med.Chem. 1998,

41,2146), estas referencias se incorporan aquí y forman parte de su divulgación.

La reducción de los ácidos antranílicos sustituidos se efectuó por métodos convencionales conocidos en el estado de la técnica.,ej. empleando LiAlH₄ como agente reductor, en THF anhidro y en atmósfera inerte, ej. argón o nitrógeno El proceso es muy eficiente y se obtienen en la mayoría de los casos los correspondientes 2-aminobenzilalcoholes con buenos rendimientos.

Método general para la reducción de ácidos antranilicos sustituidos:

En un matraz de tres bocas equipado con agitador mecánico y una entrada de gas nitrógeno, se introducen 100 ml. de THF anhidro y 116,6 mmoles de hidruro de litio y aluminio y la suspensión resultante se enfría a 0 °C. A continuación se adiciona 58,3 mmoles del correspondiente ácido antranílico sustituido en 150 ml de THF anhidro, la mezcla de reacción se calienta hasta temperatura ambiente y se agita durante una hora. Se enfría la mezcla a 0 °C y se adiciona con precaución 4,7 ml de agua, 4,7 ml de NaOH 15% y finalmente 14 ml de agua. Se filtra la suspensión resultante y se lava el insoluble con acetato de etilo.

La fase orgánica se lava con agua, seca y evapora. En algunos casos el producto resultante puede emplearse sin posterior purificación.

5

10

15

Ejemplo 5b:

5

10

15

Preparación de 1-[1-Quinolin-8-sulfonil)-piperidin-4-il]-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona

150 mg (0,66 mmol) de cloruro de quinolin-8-sulfonilo se añaden a una mezcla de clorhidrato de 1-(4-piperidinil)-1,4-dihidro-2H-3,1-benzoxazinona (161 mg, 0,60 mmol) y diisopropiletilamina (230 mg, 1,80 mmol) en diclorometano (10 ml) y la mezcla resultante se agita durante toda la noche a temperatura ambiente. La mezcla de reacción se lava con agua (3 x 15 mL) y la fase orgánica se separa, se seca y se evapora a sequedad. Se obtiene un sólido, que se recristaliza de etanol. Se obtienen 182 mg de 1-[1-quinolin-8-sulfonil)-piperidin-4-il]-1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazin-2-ona como sólido blanco (rendimiento 69 %). IR (cm⁻¹) KBr: 1712, 1337, 1291, 1205, 1162, 1144, 1034, 717, 583

¹H-RMN(□ in ppm): 1.8 (d, *J*=9.5 Hz, 2 H) 2.6 (qd, *J*=12.6, 4.4 Hz, 2 H) 3.0 (td, *J*=12.8, 2.5 Hz, 2 H) 4.1 (tt, *J*=12.5, 3.8 Hz, 1 H) 4.3 (ddd, *J*=13.0, 2.3 Hz, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.3 (m, 1 H) 7.6 (dd, *J*=8.4, 4.2 Hz, 1 H) 7.6 (m, 1 H) 8.1 (dd, *J*=8.2, 1.3 Hz, 1 H) 8.3 (dd, *J*=8.3, 1.7 Hz, 1 H) 8.5 (dd, *J*=7.3, 1.5 Hz, 1 H) 9.1 (dd, *J*=4.2, 1.8 Hz, 1 H) (CDCl3-d).

Punto de fusión: 170-172 °C.

Los compuestos según los ejemplos 1b-4b y 6b-10b facilitados en la siguiente tabla lb se prepararon de forma análoga a los métodos descritos anteriormente.

Tabla 1b:

	1-[1-(Naftil-1-sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona		
Ej. 1b		1H-RMN: 1.8 (d, <i>J</i> =10.5 Hz, 2 H) 2.4 (m, 2 H) 2.7 (t, <i>J</i> =11.6 Hz, 2 H) 3.9 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 2 H) 7.2 (m, 2 H) 7.7 (m, 3 H) 8.1 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =7.8 Hz, 1 H) 8.3 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 8.7 (d, <i>J</i> =8.3 Hz, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 1709, 1498, 1353, 1162, 1034, 770, 718, 579 Punto de fusión: 147-149°C	
	1-(1-Fenilsulfonilpiper	idin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona	
Ej. 2b		1H-RMN: 1.9 (dd, J=12.1, 2.1 Hz, 2 H) 2.4 (td, J=12.2, 2.4 Hz, 2 H) 2.7 (qd, J=12.6, 4.3 Hz, 2 H) 3.9 (tt, J=12.3, 3.9 Hz, 1 H) 4.0 (dt, J=11.9, 2.1 Hz, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (d, J=8.3 Hz, 1 H) 7.0 (t, J=7.3 Hz, 1 H) 7.1 (m, 1 H) 7.3 (m, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 7.8 (m, 2 H) (CDCl ₃ -d) IR (KBr) 1705, 1497, 1340, 1293, 1205, 1160, 736, 691, 576	
		Punto de fusión: 172-174°C	
	1-[1-(5-cloro-3-metil-b benzo[d][1,3]oxazina-	enzo[b]tiofeno-2-sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro- 2-ona	
Ej. 3b	ſ ~ ^º	1H-RMN:	
		1.8 (d, <i>J</i> =10.8 Hz, 2 H) 2.5 (m, 2 H) 2.7 (s, 3 H) 2.8 (t, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) (DMSO-d6)	
	cı S=0	3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d,	
		3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 1717, 1358, 1248, 1201, 1160, 1035, 712, 554 Punto de fusión: 204-206°C	
	8-Metil-1-[1-(naftil-1-s	3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 1717, 1358, 1248, 1201, 1160, 1035, 712, 554 Punto de fusión: 204-206°C ulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona	
	8-Metil-1-[1-(naftil-1-s	3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 1717, 1358, 1248, 1201, 1160, 1035, 712, 554 Punto de fusión: 204-206°C ulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona 1H-RMN: 1.9 (d, <i>J</i> =12.5 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.7 (m, 4 H) 3.3 (m, 1 H) 4.0 (d, <i>J</i> =11.2 Hz, 2 H) 4.9 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (d, <i>J</i> =7.0 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 7.9 (m, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 8.2 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.1 Hz, 1 H) 8.7 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 1 H) (CDCl3-d)	
3b	8-Metil-1-[1-(naftil-1-s	3.8 (d, <i>J</i> =11.4 Hz, 2 H) 3.9 (m, 1 H) 5.1 (s, 2 H) 7.0 (t, <i>J</i> =7.2 Hz, 1 H) 7.2 (d, <i>J</i> =8.1 Hz, 1 H) 7.2 (m, 2 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.6, 2.0 Hz, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =2.0 Hz, 1 H) 8.2 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) (DMSO-d6) IR (KBr) 1717, 1358, 1248, 1201, 1160, 1035, 712, 554 Punto de fusión: 204-206°C ulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona 1H-RMN: 1.9 (d, <i>J</i> =12.5 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.7 (m, 4 H) 3.3 (m, 1 H) 4.0 (d, <i>J</i> =11.2 Hz, 2 H) 4.9 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (d, <i>J</i> =7.0 Hz, 1 H) 7.6 (m, 3 H) 7.9 (m, 1 H) 8.1 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 8.2 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.1 Hz, 1 H) 8.7	

	1-[1-(Quinolinil-8-sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-ona		
Ej. 5b		1H-RMN: 1.8 (d, <i>J</i> =9.5 Hz, 2 H) 2.6 (qd, <i>J</i> =12.6, 4.4 Hz, 2 H) 3.0 (td, <i>J</i> =12.8, 2.5 Hz, 2 H) 4.1 (tt, <i>J</i> =12.5, 3.8 Hz, 1 H) 4.3 (ddd, <i>J</i> =13.0, 2.3 Hz, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.3 (m, 1 H) 7.6 (dd, <i>J</i> =8.4, 4.2 Hz, 1 H) 7.6 (m, 1 H) 8.1 (dd, <i>J</i> =8.2, 1.3 Hz, 1 H) 8.3 (dd, <i>J</i> =8.3, 1.7 Hz, 1 H) 8.5 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.5 Hz, 1 H) 9.1 (dd, <i>J</i> =4.2, 1.8 Hz, 1 H) (CDCl3-d) IR (KBr) 1712, 1337, 1291, 1205, 1162, 1144, 1034, 717, 583 Punto de fusión: 170-172°C	
	8-Metil-1-[1-(quinolinil 2-ona	-8-sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-	
Ej. 6b	Z-Glia	1H-RMN: 1.9 (d, <i>J</i> =12.6 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.7 (qd, <i>J</i> =12.2, 3.9 Hz, 2 H) 2.9 (m, 2 H) 3.3 (tt, <i>J</i> =11.7, 3.4 Hz, 1 H) 4.3 (d, <i>J</i> =12.8 Hz, 2 H) 4.9 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.1 (d, <i>J</i> =7.3 Hz, 1 H) 7.5 (dd, <i>J</i> =8.3, 4.1 Hz, 1 H) 7.6 (m, 1 H) 8.0 (dd, <i>J</i> =8.2, 1.3 Hz, 1 H) 8.2 (dd, <i>J</i> =8.3, 1.7 Hz, 1 H) 8.5 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.5 Hz, 1 H) 9.1 (dd, <i>J</i> =4.2, 1.8 Hz, 1 H) (CDCl3-d) IR (KBr) 1702, 1329, 1284, 1218, 1024, 785, 701, 582 Punto de fusión: 202-206°C	
	1-[1-(5-Dimetilamino-naftil-1-sulfonil)-piperidin-4-il]-8-Metilo -1,4-dihidro- benzo[d][1,3]oxazina-2-ona		
Ej. 7b		1H-RMN: 1.9 (d, <i>J</i> =11.9 Hz, 2 H) 2.3 (s, 3 H) 2.7 (m, 4 H) 2.9 (s, 6 H) 3.3 (m, 1 H) 4.0 (d, <i>J</i> =9.9 Hz, 2 H) 4.9 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (m, <i>J</i> =7.3 Hz, 2 H) 7.5 (m, 2 H) 8.2 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.1 Hz, 1 H) 8.4 (d, <i>J</i> =8.6 Hz, 1 H) 8.6 (d, <i>J</i> =8.4 Hz, 1 H) (CDCI3-d)	
	, n	IR (KBr) 2981, 1711, 1336, 1221, 1149, 1025, 794, 709, 571	
		Punto de fusión: 202-203°C	

ناق ا

	4 f4 /F Dimetile-in-	
	benzo[d][1,3]oxazina-	naftil-1-sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro- 2-ona
Ej. 8b	\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\)\(\	1H-RMN 1.8 (dd, <i>J</i> =12.3, 3.5 Hz, 2 H) 2.7 (m, 4 H) 2.9 (s, 6 H) 4.0 (m, 3 H) 5.0 (s, 2 H) 6.9 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) 7.1 (m, 2 H) 7.3 (m, 2 H) 7.6 (td, <i>J</i> =8.9, 7.4 Hz, 2 H) 8.3 (dd, <i>J</i> =7.3, 1.3 Hz, 1 H) 8.4 (d, <i>J</i> =8.8 Hz, 1 H) 8.6 (d, <i>J</i> =8.2 Hz, 1 H) (CDCI3-d)
	, N	IR (KBr) 2935, 1720, 1319, 1242, 1144, 920, 791, 755, 642 Punto de fusión: 182-186°C
	1-[1-(2,3-Dicloro-fenils ona	sulfonil)-piperidin-4-il] -1,4-dihidro-benzo[d][1,3]oxazina-2-
Ej. 9b	0 N- 0=S=0 CI	1H-RMN 1.9 (d, <i>J</i> =10.1 Hz, 2 H) 2.7 (qd, <i>J</i> =12.6, 4.2 Hz, 2 H) 3.0 (td, <i>J</i> =12.7, 2.3 Hz, 2 H) 4.1 (m, 3 H) 5.1 (s, 2 H) 7.1 (m, 3 H) 7.3 (m, 2 H) 7.7 (dd, <i>J</i> =8.0, 1.6 Hz, 1 H) 8.0 (dd, <i>J</i> =8.0, 1.6 Hz, 1 H) (CDCl3-d)
	CI CI	IR (KBr) 1697, 1395, 1244, 1165, 1045, 942, 710, 582
		Punto de fusión: 185-187 °C
	1-[1-(2,3-Dicloro-fenils benzo[d][1,3]oxazina-	sulfonil)-piperidin-4-il]-8-Metil-1,4-dihidro- 2-ona
Ej. 10b		1H-RMN: 2.0 (d, <i>J</i> =11.5 Hz, 2 H) 2.4 (s, 3 H) 2.8 (m, 4 H) 3.4 (m, 1 H) 4.0 (d, <i>J</i> =9.9 Hz, 2 H) 5.0 (s, 2 H) 7.0 (m, 2 H) 7.2 (d, <i>J</i> =7.7 Hz, 1 H) 7.3 (t, <i>J</i> =8.0 Hz, 1 H) 7.7 (dd, <i>J</i> =8.1, 1.5 Hz, 1 H) 8.0 (dd, <i>J</i> =8.0, 1.6 Hz, 1 H) (CDCl3-d)
	CI CI	IR (KBr) 1705, 1404, 1339, 1224, 1149, 939
		Punto de fusión: 184-185°C

Preparación de los compuestos de fórmula general (lc):

MÉTODO Ac

Ejemplo 7c:

5

10

15

20

25

30

Preparación de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A una solución de 3.05 g (15 mMol) de 5-amino-3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 100 ml de piridina se le añade, gota a gota, a temperatura ambiente, una solución de 4.21 g (15 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonilo en 20 ml de piridina. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con amoniaco diluido y se disuelve con acetato de etilo. La fase orgánica se lava con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se lava repetidamente con éter etílico, obteniéndose 5.5 g (82%) de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 226-227°C.

MÉTODO Bc

Ejemplo 26c:

Preparación de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.

A una mezcla de 285 mg (0,7 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida (ejemplo 17) y 80 mg (0,7 mMol) de t-butóxido potásico en 3 ml de DMSO se agitan 30 minutos a temperatura ambiente.

A continuación se añaden 105 mg (0,7 mMol) de yoduro de etilo y se deja en agitación durante 3 horas. Se añade agua y se extrae con acetato de etilo. La solución orgánica se evapora a sequedad y el crudo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol /amoníaco, obteniéndose N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 49-50°C.

MÉTODO Cc

10

5

Ejemplo 18c:

Preparación de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

15

A una solución de 712 mg (13,2 mMol) de metóxido sódico en 100 ml de metanol se añaden 850 mg (2,64 mMol) de N-[1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida seguidos de 596 mg (5,28 mMol) de 1-metil-4-piperidona y la solución resultante se calienta a reflujo durante 48 horas. La mezcla de reacción se concentra a presión reducida y el residuo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol /amoníaco, rindiendo 573 mg (52%) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f. = 244-245°C.

25

MÉTODO Do

Ejemplo 12c:

Preparación de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A una solución de 417 mg (1 mMol) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida en 50 ml de metanol se añaden 100 mg de paladio sobre carbono al 5%. La mezcla se hidrogena a temperatura ambiente bajo una presión de hidrógeno inicial de 3 atmósferas durante 20 horas. La mezcla de reacción se filtra y el filtrado se concentra a presión reducida para dar un crudo que se suspende en éter etílico obteniéndose 272 mg (65%) de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 254-256°C

MÉTODO Ec

Ejemplo 3c:

10

15

20

25

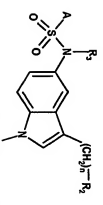
Preparación de clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

Se disuelven 1,05 g (2,5 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida (ejemplo 2) en 10 ml de etanol y se le añaden 0,6 ml de una solución 4,2 N de ácido clorhídrico en etanol. Se deja cristalizar a temperatura ambiente. Se obtiene el clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 255-257°C.

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:

2c	1c	g g
T	I	ZP
<u>+</u>	-	.
(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	R_{2c}
Ю	ю	nc
π	Ι	₽ P
	CH ₃	Ac
ı	ſ	Sa
170	170-173	p.f. °C
3451, 3337, 2972, 1466, 1319, 1237, 1157, 1132, 1091, 991, 770, 675, 583, 481.	3387, 2970, 2931, 1466, 1236, 1158, 1107, 1080, 993, 862, 805, 657, 565.	IR cm ⁻¹
0.90(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.33-2,55(m, 8H); 6.69(dd, 1H, J=8.7, 1.8 Hz); 6, 95(s, 1H); 7,02(d, 1H, J=1,8 Hz); 7.05(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.47(t, 1H, J=7.7 Hz); 7.63(m, 1H); 7.70(m, 1H); 8.01(m, 2H); 8.12(d, 1H, J=7.5 Hz); 8.77(d, 1H, J=8.1 Hz); 10.10(bb, 1H); 10,66(s, 1H) (DMSO-d6)	0.88(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.28(s, 3H); 2.30- 3387, 2970, 2.46(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.85(dd, 1H, 2931, 1466, J=8.6, 2.0 Hz); 7.10(m, 2H); 7.20(d, 1H, 1236, 1158, J=8.6 Hz); 7.50(dd, 1H, J=8.7, 2.0 Hz); 1107, 1080, 993, 7.90(d, 1H, J=2.0 Hz); 7.98(d, 1H, J=8.7, 862, 805, 657, Hz); 10.10 (bb, 1H); 10.80(s, 1H). (DMSO- 565.	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)





ente)	n, 8H); 1, J=8.6 8 Hz); 1); 2); 2); 3, J=8.2 (\$, 1H);	6H); 1.7 = 1.7 2H); 1H).	n, 6H); z); 7.18(d, 7.64(d, 1=8.6 9.80(bb,	-, 6:
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.22(t, 6H, J=7.2 Hz); 2.91-3.18(m, 8H); 6.65(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=1.8 Hz); 7.54(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.63(m, 1H); 7.70(m, 1H); 8.03(d, 1H, J=7.8 Hz); 8.08(d, 1H, J=7.1 Hz); 8.14(d, 1H, J=8.2 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.26(s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H) (DMSO.46)		0.89(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.32-2.55(m, 6H); 2.62(m, 2H); 6.85(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=2.0 Hz); 7.13(s, 1H); 7.18(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.33-750 (m, 3H); 7.64(d, 2H, J=7.5 Hz); 7.72(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 7.78(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 7.78(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 1.75(s, 1H); 10.75(s, 1H); (DMSO-d6)	0.96(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.52(m, 4H); 2.57(m, 2H); 2.66(m, 2H); 6.83(dd, 1H, J=8.6, 1.9 Hz); 7.11(d, 1H, J=4.0 Hz); 7.14(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.17(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.20-7.24(m, 2H); 10.01(bb, 1H); 10.81(s, 1H). (DMSO-d6)
IR cm-1	3378, 3065, 2558, 2489, 1460, 1317, 1162, 1143, 1131, 811, 687, 602, 588.	3309, 3047, 2974, 1566, 1467, 1235, 1167, 1143, 1116, 1001, 910, 799, 672, 587.	3387, 2971, 1323, 1157, 1095, 765, 670, 590	3375, 2978, 1467, 1417, 1236, 1212, 1115, 994, 624.
D.f.	255-257	168-170	161-163	180-181
Sal	Ŋ Ŗ	l	1	1
Ac		٥٥		CIS
ď	I	Ι	Ι	I
22	8	7	8	7
S. S.	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
δ.	Ι	Ι	I	I
Ä	ဗ္ဗ	4c	ည့	ပ္ပ

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.04(s, 6H); 2.23(m, 2H); 2.28(s, 3H), 2.59(m, 2H); 6.83(dd, 1H, J=8.4, 1.5 Hz); 7,09 (s, 2H); 7.19(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.49(dd, 1H, J=8.7, 1.6 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.99(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.99(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.99(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(d, 1H), 10,79 (s, 1H) (DMSO-d6)	2.09(s, 6H); 2.21(m, 2H); 2.54(m, 2H); 6.69(dd, 1H, J=8.6, 1.7 Hz); 6,94 (s, 1H); 7.03 (s, 1H); 7.06(d, 1H, J=8.1 Hz); 7.49(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.64(m, 1H); 7.71(m, 1H); 8.02 (m, 2H); 8.13(d, 1H, J=8.1 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.68(s, 1H) (DMSO-d6)	2.17(s, 6 H); 2.36(m, 2 H); 2.65(m, 2 H); 6.77(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.07(s, 1 H); 7.09(s, 1 H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.51(d, J=4.5 Hz, 1 H); 7.81(d, J=4.5 Hz, 1 H); 10.80 (s, 1 H). (DMSO-d6).	1.53-1.80(m, 4H); 2.26(s, 3H); 2.39-2.71(m, 6H); 3.02(d, 2H, J=8.8 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.05(s, 1H); 7.11(s, 1H); 7.19(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.51(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(s, 1H); 8.00(d, 1H, J=8.7 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.90(s, 1H). (DMSOde)
IR cm ⁻¹	3422, 3238, 1332, 1155, 1114, 1079, 986, 861, 803, 655, 564.	3357, 1475, 1282, 1157, 1127, 990, 957, 809, 773, 613, 587, 557, 498.	3247, 3094, 215 (desc) 1467, 1272, 1261, 1230, 625	3407, 2390, 1466, 1334, 1156, 113, 1080, , 651, 565.
p.f. °C	226-227	203-205	215 (desc)	250 (desc)
Sal	l	l	ı	ı
Ac	CI S		0 Z 0	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C
చ్	Ξ	Ξ	I	π
2	7	7	7	0
R_{2c}	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	H ₃ C-N
δ.	I	Ξ	Ι	I
й	22	88	8	100

ŭ	ሌ ያ	R	5	ፙ	Ac	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)
110	Ι	H ₃ C-N	0	I	CI CH ₃	HCI	220 (desc)	3423, 3214, 3043, 2942, 2688, 1464, 1317, 1149, 1114, 1080, 748, 670, 646	1.75-1.92(m, 4H); 2.31(s, 3H); 2.66(s, 3H); 2.80(m, 1H); 2.95(m, 2H); 3.24(d, 2H, J=11.4 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.07(s, 1H); 7.19(m, 2H); 7.50(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.93(s, 1Hz); 8.01(d, 1H, J=8.6 Hz); 8.34 (s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H).
12c	I	H ₃ C-N	0	Ι		l	254-256	3343, 2938, 2929, 1470 1154, 1121, 1108, 988, 947, 805, 769, 589.	1.49(m, 2H); 1.61(m, 2H); 2.14(m, 2H); 2.30(s, 3H); 2.40(m, 1H); 2,90 (d, 2H, 2.30(s, 3H); 2.40(m, 1H); 2,90 (d, 2H, 2.929, 1470 1154, 1H); 6.96(s, 1H); 7.05(d, 1H, J=8.6Hz); 1121, 1108, 988, 7.46(dt, 1H, J=7.51, 1.83 Hz); 7.64(m, 1H); 947, 805, 769, 7.71(m, 1H); 7.99(d, 1H, J=8.6 Hz); 8.03(d, 1H, J=8.6Hz); 8.03(d, 1H, J=8.6Hz); 10.07(bb, 1H); 10.71(s, 1H), 10MSO-d6)
13c	Ξ	H ₃ C-N	0	Ι		Ö	212 (desc)	3423, 3269, 3114, 2955, 2733, 1469, 1321,1155, 1133, 947, 769.	1.80(m, 4H); 2.74(m, 4H); 3.04(m, 2H); 3.39(m, 2H); 6.63(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.00(s, 2H); 7.08(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.49(t, 1H, J=7.7 Hz); 7.60-7.77(m, 2H); 8.04(d, 2H, J=7.5 Hz); 8.13(d, 1H, J=8.2 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.2 Hz); 10.16(s, 1H); 10.66(bb, 1H); 10.88(s, 1H). (DMSO-46)
14c	I 1	H ₃ C-N	0	I	S	1	284 (desc)	3371, 2943, 1468, 1410, 1324, 1148, 993, 1604.	1.62(m, 2H); 1.78(d, 2H, J=11.7 Hz); 1.99(m, 2H); 2.18(s, 3H); 2.55(m, 1H); 2.84(d, 2H, J=10.6 Hz); 6.81(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.07(s, 1H); 7.13(m 1H); 7.16(s, 1H); 7.20-7.26 (m, 1H); 9.90 (bb, 1H); 10.83 (s, 1H).



¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.52(s, 2H); 1.67(m, 2H); 1.85(m, 2H) 2.08(s, 3H); 2.44(m, 1H); 2.67(d, 2H, 10.25Hz); 6.83(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.01(s, 1H); 7,03(s, 1H); 7.19(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.35-7.50(m, 3H); 7.63-7.73(m, 4H); 7.79(sys AB, 2H, J=7.6 Hz); 9.71(bb, 1H); 10.76(s, 1H) (DMSO-d6).	1.25-1.52(m, 4 H); 1.85(m, 2 H); 2.18(s, 3 H); 2.27(m, 1 H); 2.74 (d, J=11.4 Hz, 2 H); 6.72(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H); 6.83(d, J=1.5 Hz, 1 H); 6.80(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.57(m, 1 H); 7.74(dd, J=8.4, 4.3 Hz, 1 H); 8.12 (dd, J=7.3, 1.3 Hz, 1 H); 8.19(dd, J=8.2, 1.3 Hz, 1 H); 8.52(dd, J=8.4, 1.7 Hz, 1 H); 9.21(dd, J=4.3, 1.7 Hz, 1 H); 9.36(s, 1 H); 10.64(s, 1 H). (DMSOd6).	0.87(t, J=7.1 Hz, 6 H); 2.39(m, 6 H); 2.55 (m, 2 H);); 6.82(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.05 (s, 1 H); 7.09(s, 1 H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.60(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1 H) 8.01 (m, 2 H); 8.26 (s, 1 H); 9.86(bb, 1 H); 10.71(s, 1 H). (DMSO-d6).
IR cm ⁻¹	3361, 2936, 1318, 1155, 1095, 767, 670, 587.	3398, 3257, 280 (desc) 2933, 1161, 1143, 789, 589.	3199, 2970, 2930, 2870, 1327, 1153, 1130, 1110, 1075, 956, 676, 658, 551, 476.
p.f. °C	247-248	280 (desc)	172-173
Sal	ı	ı	l
Ac		Z	
డ్డి	Ι	T	I
22	0	0	2
R	H ₃ C-N	H ₃ C-N	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
Ą,	I	Ι	Ι
ŭ	150	160	17c



	T			
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.25(s, 3 H); 2.31(m, 2 H); 2.46(m, 2 H); 2.90(m, 2 H); 5.34(s, 1 H); 6.78(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H); 7.09(d, J=1.5 Hz, 1 H); 7.14 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.25 (d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.49(t, J=7.8 Hz, 1 H); 7.66(m, 1 H); 7.75(m, 1 H); 8.04(m, 2H); 8.14(d, J=8.2 Hz, 1 H); 8.83(d, J=8.6 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 11.03(s, 1 H); (DMSO-d6).	1.80-2.26(m, 8 H); 2.04(s, 3 H); 2.30(s, 3 H); 3.41(s, 2 H); 6.89(dd, J=8.6, 1.56 Hz, 1 H); 7.16(s, 1 H); 7.22(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.29(s, 1 H); 7.49(dd, J=8.7, 1.7 Hz, 1 H); 7.90(d, J=1.7 Hz, 1 H); 7.98(d, J=8.7 Hz, 1 H); 10.13(bb, 1 H); 10.93(s, 1 H). (DMSOde).	2.05(s, 6 H); 2.32(m, 2 H); 2.65(m, 2 H); 6.86(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.21 (d, 1469, 1429, J=8.6 Hz, 1 H); 7.32(dd, J=7.5, 4.6 Hz, 1 1321, 1158, 777, H); 7.36(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.71(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.93(m, 1 H); 8.49(d, J=4.6 Hz, 1 H); 9.97(bb, 1 H); 10.79(s, 1 H); (DMSO-d6).	2.10(s, 6 H); 2.21(m, 2 H); 2.56(m, 2 H); 6.72(d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96(s, 1 H); 7.03 (s, 1 H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.70(m, 1 H); 8.07(d, J=7.0 Hz, 1 H); 8.29(d, J=8.8 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 10.69(s, 1 H).
IR cm ⁻¹	3346, 2943, 1474, 1283, 1261, 1156, 1123, 801, 771, 589, 503.	2796, 1452, 1316, 1149, 1114, 1080, 1001, 810, 646, 559.	3377, 2951,2798, 1469, 1429, 1321, 1158, 777, 594.	3321, 2949, 1474, 1327, 1152, 1138, 1104, 981, 614.
p.f. °C	244-245 (desc)	230 (desc)	209-211	192
Sal	I	1	ı	I
Ac		CH ₃	S	S N
జ	Ι	π	Ξ	Ξ
пс	0	-	2	2
R_{2c}	H ₃ C-N	H ₃ C-N	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
α <u>ς</u>	Ι	I	Τ .	Ι
й	18c	19c	20c	21c



¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.07(s, 6 H); 2.16(m, 2 H); 2.51(m, 2 H); 6.73(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 6.94(s, 1 H) 6.99(s, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.59(t, J=7.8 Hz, 1 H); 7.73(dd, J=8.4, 4.1 Hz, 1 H); 8.18(m, 2 H); 8.50(dd, J=8.4, 1.5 Hz, 1 H); 9.20(dd, J=4.1, 1.5 Hz, 1 H); 9.45(bb, 1 H); 10.64(s, 1 H). (DMSO-d6).	2.01(s, 6 H); 2.18(m, 2 H); 2.57(m, 2 H); 3404, 2944, 6.81 (dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.02 (s, 1 H); 2918,2855, 1465, 7.05(d, J=1.7 Hz, 1 H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1 1332, 1157, H); 7.57(m, 1 H); 7.82(d, J=7.5 Hz, 1 H); 1140, 1080, 650, 7.91(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.06(d, J=8.2 Hz, 1 639, 526. H); 8.29(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.35(s, 1 H); 9.94(bb, 1 H); 10.74(s, 1 H). (DMSO-d6).	2.16(s, 6 H); 2.37(m, 2 H); 2.66 (m, 2 H); 6.80 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96-7.12 (m, 6 H); 7.14-7.25 (m, 2 H); 7.41(m, 2 H); 7.64 (dd, J=8.5, 1.9 Hz, 2 H); 9.69(bb, 1 H); 10.75 (s, 1 H). (DMSO-d6).	2.08(s, 6 H); 2.32(m, 2 H); 2.64(m, 2 H); 6.83(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1 H); 7.08(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.08(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.17(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.34-7.50(m, 3H); 7.66(d, J=7.5 Hz, 2 H); 7.72(AB sys, J=8.6 Hz, 2 H); 7.79(AB sys, J=8.6 Hz, 2 H); 9.79(s, 1 H); 9
IR cm-1	3252, 2857, 1459, 1426, 1333, 1161, 1144, 789, 680, 589.	3404, 2944, 2918,2855, 1465, 1332, 1157, 1140, 1080, 650, 639, 526.	3232, 2862, 2827, 2785, 1583, 1488, 1333, 1248, 1155, 1091, 755, 693, 571, 541.	3451, 3388, 2950, 2775, 1466, 1322, 1159, 1095, 763, 670, 591.
p.f. °C	250 (desc)	230-240 (desc)	152-154	184-186
Sal	l	ı	1	l
Ac	Z	ō—Co		
జ్	Ξ	Ξ	I	x
5	2	7	8	74
Rze	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
R _{ic}	Ξ	п	I	I
й	22c	23c	24c	25c



¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.82(t, J=7.0 Hz, 6 H); 0.98(t, J=7.0 Hz, 3 H); 2.37(q, J=7.0 Hz, 4 H); 2.49(m, 2 H); 2.54(m, 2H); 3.66(q, J=7.1 Hz, 2 H); 6.73 (dd, J=8.61, 1.6 Hz, 1 H); 6.98(s, 1 H); 7.17 (d, J=1.6 Hz, 1 H); 7.26(d, J=8.61 Hz, 1 H); 0 7.56-7.72 (m, 3 H); 7.99-8.11(m, 3H); 8.26 (s, 1 H); 10.97(s, 1 H). (DMSO-d6).	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	3366, 2951, 2.25(m, 6H); 2.27(s, 3H); 2.62(t, J=7.9 Hz, 2H); 1421, 1319, 3.52(m, 4H); 6.84(d, J=8.2 Hz, 1H); 7.06(s, 1154, 1157, 1H); 7.10(s, 1H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(d, 1144, 1078, J=8.6 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 8.00 (d, J=8.6 Hz, 1H); 10.80(s, 1H). (DMSO-d6) 561	2.30(m, 6H); 2.56(m, 2H); 3.56(m, 4H); 6.69(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 7.06(m, 2H); 7.48(t, J=7.3 Hz, 1H); 7.67(m, 2H); 8.02(m, 2H); 8.13 (d, J=8.1 Hz, 1H); 8.78 (d, J=8.1 Hz, 1H); 10.68(s, 1H). (DMSO-d6)
IR cm-1	3386, 2970, 2931, 1474, 1337, 1167, 1151, 1130, 1073, 661,550	IR cm ⁻¹	3366, 2951, 2816, 1460, 2 1421, 1319, 3 1283, 1157, 1 1114, 1078, U 865, 651, 1 561	3389, 3152, 2916, 2819, J 1466, 1313, J 1157, 1129, J 1108, 771, J 587
p.f. °C	49-50	p.f. °C	200-201	218-220
Sal	1	Sal	•	ı
. Ac		∢ ·	Cl. C.H.3	
å	ដ	ď	I	I
ПС	2	C	2	2
R	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	డి		
S ₂	Ξ	α _Σ	н	I
й	26c	Exc	27c	28c



	1 0			
1 'H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.98(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.55(m, 6H); 2.70(m, 2H); 3.67(s, 3H); 6.84 (s. 1H); 6.93(dd, J=8.6, 2 Hz, 1H); 7.10(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.18(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.26(s, 1H); 7.57 (m, 2H); 7.67(dd, J=8.7, 1.8 Hz, 1H); 7.84(m, 3H); 8.27(d, J= 1.7 Hz, 1H).	3398, 2930, 1.89(m, 6H); 2.29(s, 3H); 2.48(s, 2H); 6.83(m, 1113, 1079, 1H); 7.18(m, 3H); 7.50(m, 1H); 7.91(m, 1H); 861, 803, (DMSO-d6)	0.82(t, J=6.7 Hz, 6H); 1.34(q, J=6,71 Hz, 4H); 2.31(m, 4H); 2.40(m, 2H); 2.52(m, 2H); 6.69(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.04(m, 3H); 7.47(m, 1H); 7.66(m, 2H); 8.02(m, 2H); 8.11(d, J=8.1 Hz, 1H); 8.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 10.12(s, 1H);	0.80(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz, 4H); 2.26(m, 7H); 2.38(m, 2H); 2.56(m, 2H); 6.83(dd, J=8.4, 1.8 Hz, 1H); 7.08(s, 2H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d, J=2.0 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.91(h, 1H); 10.79(s, 1H). (DMSO-d6)
	2968, 2930, 1488, 1329, 1159, 1131, 1074, 660, 550	3398, 2930, 1467, 1158, 1113, 1079, 861, 803, 651, 561	3399, 2959, 2931, 1466, 1159, 1132, 802, 770,	3406, 2959, 0 2932, 2872, 6 1466, 1157, 7 1079, 861, 1 652, 561
p.f. °C	134-136	148-152	76-80	90-92
Sal	ı	ſ	1	1
Ac		O S		CICH3
ద్ద	ਤੰ	I	Ι	I
5	8	-	8	2
8g	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH³CH²CH²)²N-	(CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N-
ĸ,	I	I	Ι	I
ŭ	29c	30c	31c	32c



r				
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.84(f, J=6.8 Hz, 6H); 1.24(m, 8H); 2.26(s, 3H); 2.28(m, 4H); 2.39(m, 2H); 2.57(m, 2H); 6.82(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1H); 7.09(d, J=1.8 Hz, 2H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1H); 7.89(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.98(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.98(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.98(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.98(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.14(b, 1H); 10.78(s, 1H). (DMSOd6)	0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.29(m, 8H); 2.35(m, 4H); 2.41(m, 2H); 2.53(m, 2H); 6.67(dd, J=8.5, 1.9 Hz, 1H); 7.09(m, 3H); 7.48(t, J=7.9 Hz, 1H); 7.68(m, 2H); 8.01(s, , 1H); 8.04(s, 1H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.78(d, J=8.2 Hz, 1H); 10.13(s, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-d6)	3402, 2978, 0.88(t, J=6.7 Hz, 6H); 2.41(m, 6H); 2.49(m, 1471, 1285, 2H); 6.71(d, J=8.1 Hz, 1H); 6.88(s, 1H); 7.07(m, 2H); 7.66(m, 2H); 7.84(d, J=7.0 Hz, 1135, 114); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.2 Hz, 1018, 780, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.17(b, 1H); 629, 606	3404, 2972, 0.94(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.50(q, J=7.1 Hz, 4H); 1473, 1319, 2.59(m, 2H); 2.68(m, 2H); 6.94(dd, J=8.6, 1.8 1142, 967, Hz, 1H); 7.26(m, 8H); 7.59(m, 2H); 9.54(b, 1H); 745, 541
IR cm-	3398, 2956, 2930, 2870, 1466, 1158, 1080, 862, 801, 653, 562	3291, 2955, 2926, 2870, 1327, 1158, 1136, 772, 676, 611,	3402, 2978, 7471, 1285, 7162, 1135, 1018, 780, 1629, 606	3404, 2972, 0 1473, 1319, 2 1142, 967, 1 745, 541
p.f. °C	79-80	111-113	154-156	125-130
Sal	l	l	ı	ſ
Ac	CI CH ₃		ō	
జ్	Ι	I	Ι	I
20	7	7	7	2
č,	(CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N-	(CH3CH2CH2CH2)2N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
%	Ι	Ι	Ι	I
й	33c	34c	35c	36c



×	
'n	ì
č	5
۶	_
u	1

Ä Ä								
	R_{2c}	20	R	Ac	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
37с н	H ₃ C-N	-	I		I	203 (desc)	2809, 1340, 203 (desc) 1150, 746, 542	2.06(s, 3H); 2.22(m, 6H); 3.36(m 2H); 3.49 (s, 2H); 6.95(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.18(s, 2H); 7.24(m, 2H); 7.37(m, 3H); 7.45(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 9.53(s 1H); 10.90(s, 1H).
38c		0	Ι	Cl CH ₃	l	142-144	3413, 2929, 1157, 1113, 1080, 862, 651, 564	1.12(m, 3H); 1.81(m, 9H); 2.22(s, 3H); 2.93(m, 2H); 6.84(dd, J=8.5, 1.7 Hz, 1H); 6.99(s, 1H); 7.03(s, 1H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.52(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d, J=1.7 Hz, 1H); 8.00(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.01(b, 1H); 10.61(s, 1H).
39c	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	7	I	S	1	197-198	3338, 1466, 1270, 1237, 117, 986, 626	0.96(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.53(m, 6H); 2.63(m, 2H); 6.78(dd, J=8.5, 1.6 Hz, 1H); 7.10(s, 2H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.51(d, J=4.6 Hz, 1H); 7.80(d, J=4.6 Hz, 1H); 10.78(s, 1H). (DMSOd6)
40с		8	Ξ		ı	06-58	3399, 3257, 2920, 2855, 2814, 1460, 1330, 1157, 1113, 1074, 659, 551, 477	2.27(m, 6H); 2.61(t, J=7.9 Hz, 2H); 3.52(t, J=4.6 Hz, 4H); 6.82(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.06(s, 1H); 7.07(s, 1H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.74(dd, J=8.8, 1.8 Hz, 1H); 7.96(d, J=8.1 Hz, 1H); 8.03(m, 2H); 8.27 (s, 1H); 9.87(s, 1H); 10.74(s, 1H). (DMSO-d6)
41c H	H ₃ C-N	-	I		t	99-102	3398, 2934, 2806, 1458, 1331, 1284, 1153, 1127, 700, 542	2.11(s, 3H); 2.32(m, 6H); 3.35(m, 2H); 3.56(s, 2H); 4.29(s, 2H); 6.98(d, J=8.2 Hz, 1H); 7.29(m, 7H); 7.53(s, 1H); 9.40(s, 1H); 10.94(s, 1H). (DMSO-d6)



¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	3259, 2973, 0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.51(t, J=6.9 Hz, 2H); 2939, 2827, 2.27(t, J=6.9 Hz, 2H); 2.35(q, J=7.0 Hz, 4H); 1468, 1332, 7.10(m, 2H); 7.60(m, 2H); 7.72(d, J=8.8 Hz, 1159, 1131, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 7.55(d, J=8.8 Hz, 1155, 670, 8.26(s, 1H); 9.86 (b, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-655	0.88(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.52(m, 2H); 2.29(m, 5H); 2,37(q, J=7.0 Hz, 4H); 2.47(m, 2H); 6.81(dd, J=8.6, 1.5 Hz, 1H); 7.06(d, J=1.6 Hz, 1H); 7.12(d, J=1.5 Hz, 1H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.51(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.91(d, J=2.0 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.76(s, 1H). (DMSO-d6)	1.62(m, 4H); 2.29(s, 3H); 2.30(m, 4H); 2.36(m, 2H); 2.63(m, 2H); 6.86(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.05(s, 1H); 7.09(s, 1H); 7.21(dd, J=8.6, 2.2 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.7, 2.0 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 7.99(dd, J=8.7, 2.2 Hz, 1H); 10,10(b, 1H); 7.98(dd, J=8.7, 2.2 Hz, 1H); 10,10(b, 1H);	1.66(m, 4H); 2.36(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.71(d, J=8.6 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 7.02(s, 1H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.48 (m, 1H); 7.68(m, 2H); 8.02(dd, J=7.2, 1.2 Hz, 2H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.10(b, 1H);
IR cm-1	3259, 2973, 2939, 2827, 1468, 1332, 1159, 1131, 1075, 670, 555	3247, 2969, 2938, 1467, 1340, 1159, 1113, 1080, 862, 666, 558	3386, 2929, 7 1466, 1157, 7 1106, 1080, 7 992, 861, 7 650, 564	3354, 2964, 1 2812, 1466, 1 1201, 1157, 8 1124, 808, 1 773, 593
p.f. °C	128-130	156-158	201-203	212-214
Sal	ı	I	١	ı
Ac		CI CIH ₃	CH ₃	
a,	Ι	Ι	Ι	I
пс	ဧ	ဇ	2	2
R ₂₆	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	N	\N\
, Š	Ξ	I	I	I
页	42c	43c	44c	45c



I

48c

2.06(s, 6H); 2.15(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.52(t, J=8.2

Hz, 2H); 6.69(d, J=8.7 Hz, 1H); 6.85(s, 1H);

7.02(s, 1H); 7.08(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.67(m,

2.28(t, J=7.3 Hz, 4H); 2.42(m, 2H); 2.57(m, 2H); 6.80(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.04(d, J=1.7

=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.98(m, 3H); 8.25(s, 1H);

9.87(b, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)

lz, 1H); 7.12(m 2H); 7.60(m, 2H); 7.72(dd,

(CH₃CH₂CH₂)₂N-

I

47c

0.79(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz, 4H);

J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.27(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.72(s,

1H). (DMSO-d6)

1.60(m, 4H); 2.26(m, 4H); 2.35(m, 2H); 2.61(m 2H); 6.82(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.05(m, 2H); 7.14(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.74(dd,

¹H-RMN (300 MHz), 8 (disolvente)

2.03(s, 6H); 2.22(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.58(t, J=8.2

4z, 2H); 6.80(d, J=8.4 Hz, 1H); 7.04(s, 1H);

7.07(s, 1H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.60(m, 2H); 7.74(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.7 Hz,

(CH₃)₂N-

I

49c

(1H); 8.02(m, 2H); 8.26(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)

2H); 7.84(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.10(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.4 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.7 Hz, 1H); 10.15(b, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)

ž

ጜ

Щ

I

46c

		7			
	¹ H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)	2.29(m, 6H); 2.54(m, 2H); 3.57(m, 4H); 6.72(d, J=8.1 Hz, 1H); 7.01(m, 3H); 7.60(t, J=7.7 Hz, 1H); 7.74(d, J=8.4 Hz, 1H); 8.19(m, 2H); 8.52(d, J=8.4 Hz, 1H); 9.21(s, 1H); 9.44(s, 1H); 10.65(s, 1H). (DMSO-d6)	3340, 2857, 2.29(m, 6H); 2.66(m, 2H); 3.47(m, 4H); 6.84(d, 1479, 1324, J=8.6 Hz, 1H); 7.07(s, 1H); 7.09(s, 1H); 7.18(d, 1153, 1116, J=8.4 Hz, 1H); 7.45(m, 3H); 7.70(m, 4H); 7.094, 768, 7.79(m, 2H); 9.79(s, 1H); 10.77(s, 1H). (DMSO-670, 588 d6)	1.40-1.60(m, 4H); 1.83(m, 2H); 2.14(s, 3H); 2.36(m, 1H); 2.67(d, J=11.2 Hz, 2H); 6.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.97(s, 1H); 7.00(s, 1H); 7.12(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50-7.68(m, 2H); 7.73(d, J=9.0 Hz, 1H); 8.00(m, 3H); 8.23(s, 1H); 9.78(b, 1H); 0.74(s, 1H); 0.00(m, 3H); 6.23(s, 1H); 9.78(b, 1H);	1.35-1.47(m, 4H); 1.86(m, 2H); 2.17(s, 3H); 2.28(m, 1H); 2.76(d, J=10.6 Hz, 2H); 6.68(d, J=8.8 Hz, 1H); 6.75(s, 1H); 6.94(s, 1H); 7.08(d, J=9.0 Hz, 1H); 7.60-7.73(m, 2H); 7.85(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.06(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.40(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.79(d, J=9.0 Hz, 1H); 10.20(b, 1H); 10.68(s, 1H).
	™ Sm ⁻ -	3400, 3279, 2913, 2852, 1464, 1420, 1315, 1163, 1118, 951, 592	3340, 2857, 2 1479, 1324, 1 1153, 1116, J 1094, 768, 7 670, 588	3367, 2924, 1 2852, 2799, 2 1465, 1311, J 1154, 1130, J 1077, 666, H 557	9, 2940, 6, 1470, 8, 1125, 0, 1015, 598
	p.f. °C	234-235	225-228	129-131	246-249
	Sal	í	I	I	ì
	Ac	Z			ō
	&	I	I	I	Ι
	5	7	7	7	N
	g,			H ₃ C-N	H ₃ C-N
	ž	I	I	I	Ι
i	ă	20c	510	52c	53c

Preparación de los compuestos de fórmula general (ld):

Ejemplo 1d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A una solución de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 2 ml de dimetilformamida y 116 mg de N-etildiisopropilamina se le añadieron 185,5 mg (0,66 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonilo. La mezcla de reacción se agitó a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evaporó a sequedad, se alcalinizó ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrajo con cloroformo. La fase orgánica se lavó repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separó y se secó con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica fue evaporada a sequedad y el sólido resultante fue purificado cromatograficamente, se obtuvieron 111 mg (42%) de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida como un sólido crema.

Ejemplo 2d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]naftaleno-2-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 149,5 mg (0,66 mMol) de cloruro de naftaleno-2-sulfonilo se obtuvieron 121 mg (51%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un sólido crema.

Ejemplo 3d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 149,5 mg (0,66 mMol) de cloruro de naftaleno-1-sulfonilo se obtuvieron 130 mg (55%), del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un sólido crema.

Ejemplo 4d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 169 mg (0,66 mMol) de cloruro de 4-fenilbencenosulfonilo se obtuvieron 107 mg (42%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un sólido crema.

20

25

30

10

5

5

10

15

20

Ejemplo 5d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-4-il]-2-(naftalen-1-il)-etanosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 168 mg (0,66 mMol) de cloruro de 2-(naftalen-1-il)-etanosulfonilo se obtuvieron 52 mg (21%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un sólido amarillento.

Ejemplo 6d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]-4-fenoxibencenosulfonamida

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 4-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 177 mg (0,66 mMol) de cloruro de 4-fenoxibencenosulfonilo se obtuvieron 220 mg (84%), del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un aceite.

Ejemplo 7d.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-4-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 7-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 162 mg (0,66 mMol) de cloruro de 3,5-diclorobencenosulfonilo se obtienen 93 mg (38%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1d, como un sólido crema.

- Los rendimientos son indicativos y no se realizó ningún esfuerzo añadido para mejorarlos.

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente

	뚕	<u> </u>
&_		\ (CH ₂) _n -R1
8 .		
o,	<u> </u>	} —&
<i>%</i> _ ,		R6/

inte)	2H); , J=2,0 t, 1H, 7,25(d, Hz);	2H, 6,85- z); m, H,8 Hz);
H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)	2,10(s, 6H); 2,28(s, 3H); 2,50(m, 2H); 4,14(t, 2H, J=6,3 Hz); 6,43(d, 1H, J=2,0 Hz); 6,92(d, 1H, J=7,5 Hz); 7,00(t, 1H, J=7,7 Hz); 7,17(d, 1H, J=2,2 Hz); 7,25(d, 1H, J=7,5 Hz); 7,49(d, 1H, J=8,4 Hz); 7,85(s, 1H); 7,99(d, 1H, J=8,5 Hz). (DMSO-d6)	2,08(s, 6H); 2,48(m, 2H); 4,10(t, 2H, J=6,6 Hz); 6,58(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,85-6,96(m, 2H); 7,15(d, 1H, J=7,8 Hz); 7,19(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,54-7,68(m, 2Hz); 7,83(dd, 1H, J=8,6 Hz, J'=1,8 Hz); 7,94(d, 1H, J=8,1 Hz). (DMSO-d6)
'H-RMN		2,08(s, 6H); 2 J=6,6 Hz); 6,6 6,96(m, 2H); 7,19(d, 1H, J= 2Hz); 7,83(dd 7,94(d, 1H, J=
IR cm ⁻¹	3430, 2951, 1492, 1328, 1156, 1115, 1079, 859, 750, 649, 569.	3448, 2821, 1492, 1314, 1238, 1158, 1127, 1075, 1009, 752, 656, 645, 554, 543, 484.
p.f. °C	78-80	156-158
Ad	F. S	
pu	7	2
R _{7d}	I	I
~ <u>~</u>	Ι	I
R _{2d} R _{2d} R _{6d}	I	I
o∑	I	ェ
28	I	ェ
R ₂₈	I	I
R _{Id}	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
й	1d	2d



	(d,	(d,	T	(d. (d.
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,08(s, 6H); 2,46(m, 2H); 4,07(t, 2H, J=6,7 Hz); 6,45(d, 1H, J=3,2 Hz); 6,81(d, 1H, J=6,8 Hz); 6,88(t, 1H, J=7,7 Hz); 7,09(d, 1H, J=8,2 Hz); 7,12(d, 1H, J=3,2 Hz); 7,52(m, 1Hz); 7,52(m, 1Hz); 7,52(m, 1Hz); 7,70(m, 1H); 8,01(d, 1H, J=8,2 Hz); 8,11(m, 2H); 8,87(d, 1H, J=8,4 Hz). (DMSO-d6)	2,10(s, 6H); 2,51(m, 2H); 4,14(t, 2H, J=6,6 Hz); 6,61(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,90(d, 1H, J=7,0 Hz); 6,97(t, 1H, J=7,8 Hz); 7,19(d, 1H, J=7,8 Hz); 7,23(d, 1H, J=3,2 Hz); 7,36-7,69(m, 3H); 7,65(d, 2H, J=6,8 Hz); 7,76(AB sys, 2H, J=8,6 Hz); 7,82(AB sys, 2H, J=8,5 Hz); (DMSO-d6)	2,16(s, 6H); 2,59(m, 2H); 3,35(m, 4H); 4,24(t, 2H, J=6,3 Hz); 6,89(m, 1H, J=3,1 Hz); 7,05-7,11(m, 2H); 7,22(m, 1H); 7,28-7,38(m, 4H); 7,41(m, 2H); 7,74(d, 1H, J=7,18 Hz); 7,86(d, 1H, J=8,2 Hz). (DMSO-d6)	2,12(s, 6H); 2,52(m, 2H); 4,15(t, 2H, J=6,5 Hz); 6,51(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,85(d, 1H, J=7,6 Hz); 6,97(m, 3H); 7,03(d, 2H, J=7,6 Hz); 7,20(d, 2H, J=8,1 Hz); 7,24(d, 1H, J=3,2 Hz); 7,42(t, 2H, J=7,9 Hz); 7,70(d, 2H, J=8,9 Hz). (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3279, 2943, 1403, 1318, 1162, 1132, 1003, 767, 745.	3262, 2943, 1492, 1330, 1160, 1096, 750, 670, 590, 531.	3430, 3255, 2941, 2760, 1492, 1322, 1150, 748.	2944, 2776, 1488, 1343, 1244, 1156, 1094, 751, 695
p.f. °C	169-172	137-140	47-54	aceite
, Ad				
Ð	7	2	2	2
R	I	I	I	I
~ ~	I	I	π	F
S _S	I	I	I	Ι
Z,	I	I	I	I
8	I	I	I	H
R_{2d}	I	I	I ·	I
R_{1d}	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
. A	96	4d	5d	p 9

¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,12(s, 6H); 2,54(t, 2H, J=6,6); 4,17(t, 2H, J=6,5); 4,17(t, 2H, J=6,5 Hz); 6,42(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,82(d, 1H, J=7,6 Hz); 7,02(t, 1H, J=8,0 Hz); 7,26-7,30(m, 2H); 7,63(d, 2H, J=1,9 Hz); 7,86(t, 1H, J=1,8 Hz). (DMSO-d6)		
IR cm ⁻¹	3255, 3072, 2935, 1570, 1492, 1340, 1169, 1138, 803, 747, 670, 594.		
p.f. °C	113-118		
Ad	o o		
pu	8		
R _{7d}	I		
R _B	I		
8	Ξ		
Z	I		
Rzd Rzd Rzd Rzd Rzd	Ι		
R_{2d}	I		
R_{id}	(CH ₃) ₂ N-		

Preparación de los compuestos de fórmula general (le):

Ejemplo 2e.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida. A una solución de 122 mg (0,6 mMol) de 5-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 3 ml de dimetilformamida y 116 mg de N-etildiisopropilamina se le añaden 150 mg (0,66 mMol) de cloruro de naftaleno-2-sulfonilo. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 12 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrae con cloroformo. La fase orgánica se lava repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se purifica por cromatografia obteniéndose 187 mg (80%) de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

Ejemplo 10e.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]benzo-[1,2,5]tiadiazol-4-sulfonamida

A una solución de 168 mg (0,6 mMol) de 5-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 5 ml de piridina y 311 mg de N-etildiisopropilamina se le añaden 116 mg (0,66 mMol) de cloruro de benzo-[1,2,5]tiadiazol-4-sulfonilo. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 2 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrae con cloroformo. La fase orgánica se lava repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se trata con éter etílico obteniéndose 183 mg (76%) de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]benzo-[1,2,5]tiadiazol-4-sulfonamida.

Ejemplo 17e.- Preparación de N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A una solución de 335 mg (0,8 mMol) de 5-amino-1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1*H*-indol en 10 ml de cloruro de metileno y 0,44 ml de trietilamina se le añaden 199 mg (0,88 mMol) de cloruro de naftaleno-1-sulfonilo. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 12 horas. A continuación se alcaliniza ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrae con cloruro de metileno. La fase orgánica se lava

15

20

10

5

25

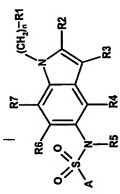
30

repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se trata con éter etílico obteniéndose 264 mg (79%) de N-[1-(2-pirrolidin-1il-etil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido.

Los rendimientos son indicativos y no se realizó ningún esfuerzo añadido para mejorarlos.

5

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente



Ж	R1e	R2e	R2e R3e R4e R5e R6e R7e	R4e	R5e	R6e	R7e	92	Ae	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)
- 0	(CH ₃) ₂ N-	I	Ι	I	I	I	I	7	S S	71-73	2950, 1334, 1160, 1080, 862, 652, 560.	2,11(s, 6H); 2,36(s, 3H); 2,51(m, 2H); 4,14(t, 2950, 1334, 2H, J=6,6 Hz); 6,30(d, 1H, J=3 Hz); 7,32 (m, 1160, 1080, 2H); 7,50(dd, 1H, J=8,7 Hz, J=2,0 Hz); 862, 652, 7,93(d, 1H, J=2,0 Hz); 7.99(d, 1H, J=8.7 Hz). (DMSO-d6)
2e	(CH ₃) ₂ N-	I	I	Ι	工	I	Ι	8		54-57	3254, 3049, 2945, 1463, 1330, 1160, 1074, 658, 550.	2,26(s, 6H); 2,63(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,14(t, 2264, 3049, 2H, J=7,1 Hz); 6,35(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,88 (dd, 1H, J=8,6 Hz, J'=2,0 Hz); 7,10(d, 1H, 234, 1463, 3,1 Hz); 7,15(d, 1H, J=8,6 Hz); 7,31(d, 1H, 1330, 1160, J=2,0Hz); 7,50-7,63(m,2H); 7,69(dd, 1H, 1074, 658, J=8,7 Hz, J'=1,8 Hz); 7,84(m, 3H); 8,29(s, 550. 1H). (CDCl ₃)



¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)				2,23(s, 6H); 2,38(t, 2H, J=f, 1 Hz); 4,90(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,88 (dd, 1H, J=8,1 Hz); 6,24(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,88 (dd, 1H, J=8,8, J'=2,0 Hz); 7,03(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,07(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,10(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,51(t, 1H, J=7,8 Hz); 7,64(dd, J=2,0 Hz); 7,51(t, 1H, J=7,8 Hz); 7,64(dd, 1H, J=8,5, J'=4,3 Hz); 8,00(d, 1H, J=8,2 J'=1,5 Hz); 8,26(m, 1H); 8,30(dd, 1H, J=4,1 J'=1,4 Hz); 8,40(s, 1H); 9,20(dd, 1H, J=4,1 J'=1,4 Hz); (CDCl ₃)
IR cm ⁻¹	3106, 2783, 1491, 1318, 1159, 1130, 763, 586, 503.	3257, 2935, 2768, 1488, 1334, 1167, 1138, 1013, 790, 606.	1463, 1334, 1306, 1164, 1090, 725, 589.	3095, 02821, 2776, 1492, 1459, 1322, 1158, 1141, 782, 736, 596, 507.
p.f. °C	179-181	172-174	139-141	161-164
Ae		ō—		Z
92	7	2	2	2
R7e	I	I	I	Ξ
R2e R3e R4e R5e R6e	I	Ι	工	I
R5e	I	I	I	I
R4e	I	Ι	I	I
R3e	I	I	Ξ	I
R2e	π	I	I	I
R1e	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
й	36	46	5e	99

页	R1e	RZe	R3e	R4e	R2e R3e R4e R5e R6e R7e	R6e	R7e	92	Ae	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
7e	(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	工	I	I	7		138-140	3255, 2951, 1583, 1488, 1332, 1245, 1156, 1092, 866, 695, 569.	2,28(s, 6H); 2,67(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,18(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,18(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,92 (m, 3H); 7,02(d, 2H, J=7,7 Hz); 7,14(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,20(d, 2H, J=8,5 Hz); 7,28(d, 1H, J=1,9 Hz); 7,37(m, 2H); 7,64(d, 2H, J=8,6Hz). (CDCl ₃)
8e	(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	Ι	Ξ	I	2	-CH ₃	126-128	1474, 1287, 1156, 1088, 973, 730, 654, 554, 538.	2,31(s, 6H); 2,36(s, 3H); 2,72(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,20(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,39(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,90 (dd, 1H, J=8,6 Hz, J'=1,6 Hz); 7,13(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,16-7,20(m, 3H); 7,26(m, 1H); 7,57(d, 2H, J=8,3 Hz). (CDC(s)
96	, (CH ₃) ₂ N-	I	I	I	I	I	I	2	CI	145-147	3095, 2951, 1416, 1319, 1148, 989, 730, 605, 537.	2,33(s, 6H); 2,74(m, 2H); 4,24(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,44(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,79 (d, 1H, J=4,0 Hz); 6,95(dd, 1H, J=8,7 Hz, J'=2,0 Hz); 7,15(d, 1H, J=4,0 Hz); 7,17(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,24(d, 1H, J=8,7 Hz); 7,35(d, 1H, J=2,0 Hz). (DMSO-d6)
10e	(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	I	I	Ξ	8	S Z	166-168	3103,2783, 1526, 1488, 1331, 1154, 1140, 973, 734, 607.	2,26(s, 6H); 2,63(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,12(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,29(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,80 (dd, 1H, J=8,7 Hz, J=2,0 Hz); 7,07(m, 2H); 7,15(d, 1H, J=1,5 Hz); 7,57(dd, 1H, J=8,8 Hz, J=7,1 Hz); 8,10(d, 1H, J=7,1 Hz); 8,16(d, 1H, J=8,8 Hz). (CDCl ₃)

	Ž	<u> </u>	- R4	R2e R3e R4e R5e R6e	- R6	e R7e	<u>e</u>	Ae	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	T	T .	I	8	S Z J	50-52	3103, 2943, 1457, 1336, 1326, 1244, 1177, 1142, 727, 628, 528.	2,26(s, 6H); 2,64(t, 2H, J=6,4 Hz); 4,16(t, 2H, J=6,4 Hz); 4,16(t, 2H, J=6,4 Hz); 6,39(m, 1H); 6,78 (d, 1H, J=4,0 Hz); 7,39(s, 1H); 7,55(d, 1H, J=4,0 Hz). (CDCl ₃)
(CH ₃) ₂ N-	Ι	Ι	I	I	I	エ	7	D D	124-126	3064, 2935, 1333, 1166, 1136, 596, 587.	2,28(s, 6H); 2,67(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,19(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,43(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,85 (dd, 1H, J=8,6 Hz); 7,17(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,22(d, 1H, J=8,6 Hz); 7,31(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,48(t, 1H, J=1,8 Hz); 7,56(d, 2H, J=1,8 Hz); 7,56(d, 2Hz); 7,56(d,
(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	エ	I	Ι	8	is .	114-116	1464, 1335, 1286, 1161, 722, 584.	2,28(s, 6H); 2,67(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,19(t, 1464, 1335, 2H, J=7,0 Hz); 6,41(d, 1H, J=2,9 Hz); 6,87 1286, 1161, (d, 1H, J=8,8 Hz); 7,15(d, 1H, J=2,9 Hz); 722, 584. 7,19-7,29(m, 3H); 7,56(d, 1H, J=7,8 Hz); 7,63(d, 1H, J=7,9 Hz); 7,88(s,1H). (CDCl ₃)
(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	I	I	I	2	0,±N-0	138-140	1541, 1481, 1365, 1330, 1235, 1150, 1124, 736, 580.	2,28(s, 6H); 2,66(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,17(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,40(d, 1H, J=2,9 Hz); 7,03 (dd, 1H, J=8,7 Hz, 7,15(d, 1H, J=8,7 Hz); 7,15(d, 1H, J=8,7 Hz); 7,39(d, 1H, J=1,8Hz); 7,48(m, 1H); 7,65(m, 1H); 7,71(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,86(d,1H, J=7,8Hz). (CDCl ₃)

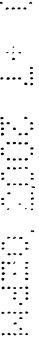
T		ω Γ.	8 T
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,30(s, 6H); 2,70(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,22(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,29(s, 2H); 6,48(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,04 (dd, 1H, J=8,8 Hz, J=2,2 Hz); 7,19(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,31(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,33-7,40(m, 5H); 7,49(d, 1H, J=2,2 Hz). (CDCl ₃)	1,57(m, 4H); 2,37(m, 4H); 2,66(t, 2H, J=6,8 Hz); 4,12(t, 2H, J=6,8 Hz); 6,25(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,82 (dd, 1H, J=8,8 Hz, J'=2,0 Hz); 7,22(d, 1H, 2,0 Hz); 7,25(d, 1H, J=8,6 Hz); 7,29(d, 1H, J=3,1Hz); 7,54-7,66(m, 2H); 7,74(dd, 1H, J=8,7 Hz, J'=1,8 Hz); 7,94(m, 1H); 8,03(m, 2H); 8,28(s, 1H). (CDCl ₃)	1,59(m, 4H); 2,39(m, 4H); 2,67(t, 2H, J=6,8 Hz); 4,11(t, 2H, J=6,8 Hz); 6,21(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,70 (dd, 1H, J=8,8 Hz, J'=1,8 Hz); 7,10(d, 1H, 1,8 Hz); 7,20(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,27(d, 1H, J=3,1Hz); 7,50(m, 1H); 7,60- 7,74(m, 2H); 8,03(m 2H); 8,11(d, 1H, J=8,1 Hz); 8,76(d, 1H, J=8,6 Hz). (CDCl ₃)
IR cm ⁻¹	1329, 1288, 1153, 1126, 694, 545, 509.	2960, 1481, 1323, 1161, 1151, 1074, 659, 549, 480.	2814, 1491, 1 1291, 1158, 7 1128, 763, 7 585.
p.f. °C	163-166	138-140	186-189
Ae			
ne	8	7	2
R7e	I	I	I
R6e	I	I	Ξ
R3e R4e R5e R6e	Ŧ	I	Ξ
R4e	I	Ξ	I
R3e	Ξ	Ι	I
R2e	Ι	Ξ	Ξ
R1e	(CH ₃) ₂ N-		
ជ	15e	16e	17e



й	R.te	RZe	R3e	e R4e	8 R5e	Ree	R6e R7e	пе	Ae	p.f.	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
18e		I	I	I	I	I	Ι	2	C CH ₃	156-158	2950, 2803, 1491, 1325, 1156, 1078, 650, 564.	1,59(m, 4H); 2,36(m, 4H); 2,69(t, 2H, J=6,6 Hz); 4,11(t, 2H, J=6,6 Hz); 6,30(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,83 (dd, 1H, J=8,7 Hz, J'=1,9 Hz); 7,25(d, 1H, 1,9 Hz); 7,32(m, 2H); 7,50(dd, 1H, J=8,6Hz, J'=2,0 Hz); 7,92(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,98(d, 1H, J=8,8 Hz). (CDCl ₃)
19e	· (CH ₃) ₂ N-	I	I	I	Ξ	I	I	7		108-111	2943, 2821, 1516, 1139, 752, 728, 542, 531.	2,28(s, 6H); 2,68(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,19(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,19(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,82(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,82(d, 1H, J=16,6 Hz); 7,09(dd, 1H, J=8,6, J=2,0Hz); 7,15(d, 1H, J=3,3 Hz); 7,25(m, 1H); 7,33-7,44(m, 6H); 7,49(d, 1H, J=2,0 Hz). (CDCl ₃)
20e	(CH ₃) ₂ N-	工	エ	工	Ξ	_ <u> </u>	I	8	S	120-123	3095, 2943, 1421, 1325, 1148, 1020, 730, 609, 534.	2,30(s, 6H); 2,69(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,21(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,46(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,93(dd, 1H, J=8,6, J*=2,0Hz); 7,17(s, 1H); 7,18(d, 1H, J=3,3 Hz); 7,25(m, 1H); 7,39(d, 1H, J=2,0 Hz). (CDCl ₃)
216	(CH ₃) ₂ N-	工	I	I	I	I	I	7	H ³ C	175 (desc)	1686, 1164, 1094, 637, 534, 475.	2,12(s, 6H); 2,53(t, 2H, J=6,6 Hz); 4,15(t, 2H, J=6,6 Hz); 6,30(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,80 (dd, 1H, J=3,1 Hz); 6,80 (dd, 1H, J=8,6, J=2,2 Hz); 7,19(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,30-7,34(m, 2H); 7,57(AB sist., 2H, J=8,4Hz); 7,70(AB sist., 2H, J=8,4Hz).
22e	(CH ₃) ₂ N-	I	王	I	I	I	I	2	Br	114-117	2943, 1573, 1469, 1321, 1161, 1088, 737, 630, 538.	2,13(s, 6H); 2,50-2,55(m, 5H); 4,14(t, 2H, 1=6,3 Hz); 6.29(d, 1H, 1=3,0 Hz); 6,82 (d, 1H, 1=8,2 Hz); 7,20(s, 1H); 7,29-7,32(m, 2H); 7,79(AB sist, 2H, 1=8,4Hz); 8,02(AB sist., 2H, 1=8,4Hz); 8,02(AB

చ	. R1e	1 2%	R2e R3e R4e R5e R6e R7e) R46	R5e	R6e	R7e	Je	Ae	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
23e	(CH ₃) ₂ N-	Ι	I	I	I	I	I	7	H ₃ C O	141-144	2935, 1598, 1497, 1333, 1258, 1159, 1093, 1018, 836, 568, 560.	2,28(s, 6H); 2,67(t, 2H, J=7,1 Hz); 4,18(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,84 2H, J=7,1 Hz); 6,38(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,84 (AB Sist., 2H, J=9,0 Hz); 6,90(dd, 1H, J=8,8, J=2,0 Hz); 7,13(d, 1H, J=3,3 Hz); 7,19(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,27(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,62(AB sist., 2H, J=9 Hz). (CDCl ₃)
24e	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	工	I	I	I	Ξ	I	7	Cl CH ₃	53-56	2969, 1486, 1334, 1161, 114, 1080, 862, 729, 652, 560.	0,78(m, 6H); 2,32(s, 3H); 2,42(m, 4H); 2,65(m, 2H); 4,12(m, 2H); 6.30(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,82 (d, 1H, J=8,6 Hz); 7,25(d, 1H, 1,7 Hz); 7,32(m, 2H); 7,50(dd, 1H, J=8,7Hz, J=1,9 Hz); 7,91(d, 1H, J=1,7 Hz); 7,99(d, 1H, J=8,6 Hz). (CDCl ₃)
25e	(CH ₃) ₂ N-	I	I	I	r	I	I	8.		60-64	3095, 2768, 1529, 1349, 1165, 1090, 736.	2,29(s, 6H); 2,67(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,18(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,85 (dd, 1H, J=8,1 Hz); 6,85 (dd, 1H, J=8,6 Hz, J'=2,0 Hz); 7,16(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,18(d, 1H, J=8,6 Hz); 7,29(d, 1H, J=2,0 Hz); 7,85(AB sys, J=8.8 Hz, 2 H); 8,21(AB sys, J=8.8 Hz, 2 H);
26e	(CH ₃) ₂ N-	Ι	Ξ	I	王	工	I	2	F	138-140	3103, 2951, 21587, 1491, 1335, 1166, 1089, 557, 542.	3103, 2951, 2,35(s, 6H); 2,83(m, 2H); 4,28(t, 2H, J=6,7 1587, 1491, Hz); 6.40(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,83 (dd, 1H, 1335, 1166, J=8,6 Hz, J'=2,0 Hz); 7,20(d, 1H, J=1,9 Hz); 1089, 557, 7,30-7,38(m, 4H); 7,70-7,75(m, 2H). (DMSO-d6).

<u> </u>	Ж Ф	228	R3e	R4e	R5e	R2e R3e R4e R5e R6e R7e	R7e	Je Je	Ав	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),5 (disolvente)
27e	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	T	I	I	I	I	x	8	S N CI	02-89	3110, 2969, 1458, 1271, 1249, 1179, 1140, 727, 651.	1,00(t, 6H, J=7,0 Hz); 2,60(q, 4H, J=7,0 Hz); 2,81(t, 2H, J=6,7 Hz); 4,21(t, 2H, J=6,7 Hz); 4,21(t, 2H, J=6,7 Hz); 4,21(t, 2H, J=4,5 Hz); 6,38(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,79 (d, 1H, J=4,5 Hz); 6,96(dd, 1H, J=8,6, J=1,7 Hz); 7,14(d, 1140, 727, 1H, 3,0 Hz); 7,19(d, 1H, J=8,8 Hz); 7,40(d, 1H, J=1,5 Hz); 7,59(d, 1H, J=4,4 Hz). (CDCl ₃)
1		Ι	I	I	I	I	r	7	S	81-84	3119, 2951, 2798, 1458, 1271, 1248, 1178, 1140, 727, 623.	3119, 2951, 1,85(m, 6H); 2,68(m, 4H); 3,00(m, 2H); 2798, 1458, 1458, 1H, J=4,5 Hz); 6,40(d, 1H J=3,1 Hz); 6,82 (d, 1271, 1248, 7,19(d, 1H, 2,7 Hz); 7,22(m, 1H); 7,41(m, 1178, 1140, 1H); 7,64(d, 1H, J=4,5 Hz). (CDCl ₃)



Preparación de los compuestos de fórmula general (If):

Ejemplo 1f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A una solución de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 2 ml de dimetilformamida y 116 mg de N-etildiisopropilamina se le añaden 185,6 mg (0,66 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonilo. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrae con cloroformo. La fase orgánica se lava repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se purifica cromatograficamente obteniéndose 180 mg (67%) de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida como un sólido amorfo.

Ejemplo 2f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6-il]naftaleno-2-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 150 mg (0,66 mMol) de cloruro de 2-naftalensulfonilo se obtienen 187 mg (80%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Ejemplo 3f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 150 mg (0,66 mMol) de cloruro de 1-naftalensulfonilo se obtienen 157 mg (67%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Ejemplo 4f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 170 mg (0,66 mMol) de cloruro de 6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonilo se obtienen 170 mg (67%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Ejemplo 5f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

15

10

5

20

25

30

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 167 mg (0,66 mMol) de cloruro de 4-fenilbencenosulfonilo se obtienen 184 mg (73%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

5

10

15

20

Ejemplo 6f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-6-il]-2-(naftalen-1-il)-etanosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 168 mg (0,66 mMol) de cloruro de 2-(naftalen-1-il)-etanosulfonilo se obtienen 100 mg (40%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Ejemplo 7f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 177 mg (0,66 mMol) de cloruro de 4-fenoxibencenosulfonilo se obtienen 190 mg (73%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Ejemplo 8f.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-6-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 6-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 162 mg (0,66 mMol) de cloruro de 3,5-diclorobencenosulfonilo se obtienen 100 mg (41%) del compuesto referido por el procedimiento descrito en el ejemplo 1f, como un solido.

Los rendimientos son indicativos y no se realizó ningún esfuerzo añadido para mejorarlos.

25

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente

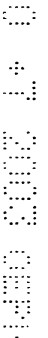
(CH ₂) _n -R1	EZ EZ
ĕ —⟨	
&	R.S.

Ē	R1f	RZf	R2f R3f R4f R5f R6f R7f	R4f	RSf	R6f	R7f	nf	Af	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
11	(CH ₃) ₂ N-	Ι	Ι	I	I	I	I	2	Cl CH ₃	amorfo	3422, 3247, 2943, 1467, 1340, 1158, 1114, 1080, 862, 651, 557.	3422, 3247, 2,19(s, 9H); 2,55(t, 2H, J=6,7 Hz); 4,13(t, 2H, 2943, 1467, J=6,7 Hz), 6,42(d, 1H, 3,1 Hz); 6,69(dd, 1H, 1340, 1158, J=8,3 Hz, J'=1,9 Hz); 7,13(d, 1H, 3,1 Hz); 1114, 1080, 7,23(m, 1H); 7,45-7,37(m, 2H); 7,63(d, 1H, J=2,0 862, 651, 557. Hz); 7,69(d, 1H, J=8,6 Hz). (DMSO-d6)
Zf	(CH ₃) ₂ N-	I	I	Ι	Ι	Ι	I	2		140-143	3422, 3246, 2935, 2760, 1468, 1336, 1159, 1132, 1074, 753, 711, 678, 553.	2,19(s, 6H); 2,55(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,11(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,11(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,67(dd, 1H, J=8,1 Hz); 6,67(dd, 1H, J=8,3 Hz, J'=1,4 Hz); 7,10(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,19(s, 1H); 7,39(d, 1H, J=8,4 Hz); 7,49-7,65(m, ZH); 7,69(dd, 1H, J=8,9 Hz, J'=1,6 Hz); 7,81-7,88(m, 3H); 8,29(s, 1H). (DMSO-d6)



			r
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,21(s, 6H); 2,50(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,03(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,35(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,48(dd, 1H, J=8,4Hz, J*=1,7Hz); 7,00(s, 1H); 7,05(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,29(m, 1H); 7,37(t, 1H, J=7,8 Hz); 7,60(m, 1H); 7,67(m, 1H); 7,92(d, 1H, J=8,1 Hz); 7,98(d, 1H, J=8,1 Hz); 8,10(d, 1H, J=7,3 Hz); 8,73(d, 1H, J=8,8 Hz). (DMSO-d6)	2,28(s, 6 H); 2,61(t, 2H, J=7,0 Hz); 4,14(t, 2H, J=7,0 Hz); 6,81(m, 2H); 7,12(d, 1H, J=3,1 Hz), 7,19(m, 1H); 7,42(d, 1H, J=8,1 Hz), 7,19(m, 1H); 7,42(d, 1H, J=8,2 Hz,); 7,56(d, 1H, J=4,6 Hz). (DMSO-d6).	2,24(s, 6 H); 2,62(t, 2 H, J=7,0 Hz); 4,15(t, 2 H, J=7,0 Hz); 6,42(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,70(d, 1H, J=8,4 Hz); 7,12(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,25(d, 1H, J=3,3 Hz); 7,34-7,48(m, 4H); 7,53 (m, 2H); 7,59(AB sys, 2H, J=8,3 Hz); 7,78(AB sys,
IR cm ⁻¹	3437, 2943, 1507, 1461, 1330, 1192, 1162, 1135, 961 813, 763, 580, 472.	3448, 3110, 2814, 1459, 1325, 1250, 1178, 1141, 621.	3256, 2951, 2776, 1468, 1333, 1159, 1095, 763, 670, 591.
p.f. °C	139-142	amorfo	amorfo
Af		0 Z J O	
Ţ,	2	0	8
R7f	I	I	I
R6f	I	I	Н
R2f R3f R4f R5f R6f R7f	Ξ	Н	I
R4f	I	I	Ι
<u>8</u>	I	Ι	π
22	Ξ	Ι	I
R1f	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
й	35	4	ર્ડ

ente)	38(m, 2H); 3,47(d, 1H, 3=3,1 Hz); Hz); 77(d, 1H,	, 16(t, 2 H, 5(dd, 1H, , J=8,8 Hz); H, J=3,1 H, 2H); 7,43 =8,9 Hz).	18 (t, 2H, =8,4 Hz); l); 7,59 (m,
¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,15(s, 6H); 2,62(t, 2H, J=7,1 Hz); 3,38(m, 2H); 3,49 (m, 2H); 4,22(t, 2H, J=7,1 Hz); 6,47(d, 1H, J=2,8 Hz); 7,04(m, 2H); 7,23(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,26-7,45(m, 5H); 7,56(d, 1H, J=8,4 Hz); 7,68(dd, 1H, J=7,5 Hz, J=1,5 Hz); 7,77(d, 1H, J=8,3 Hz). (DMSO-d6)	2,28(s, 6 H); 2,65(t, 2 H, J=7,0 Hz); 4,16(t, 2 H, J=7,0 Hz); 6,42(d, 1H, J=3,0 Hz); 6,65(dd, 1H, J=8,4 Hz J'=1,7 Hz); 6,90(AB sys, 2H, J=8,8 Hz); 7,00(AB sys, 2H, J=7,9 Hz); 7,13 (d, 1H, J=3,1 Hz); 7,19(m, 1H); 7,24(m, 1H); 7,37(m, 2H); 7,43 (d, 1H, J=8,3 Hz); 7,65(AB sys, 2H, J=8,9 Hz). (DMSO-d6).	2,29(s, 6H); 2,66(t, 2H, J=6,8 Hz); 4,18 (t, 2H, J=6,8 Hz); 6,45 (d, 1H); 6,67(d, 1H, J=8,4 Hz); 7,15(m, 1H); 7,46(m, 2H); 7,59 (m, 2H). (DMSO-d6)
<u></u>		2,28(s, 6 H); J=7,0 Hz); 6, J=8,4 Hz J'= 7,00(AB sys, Hz); 7,19(m, (d, 1H, J=8,3 (DMSO-d6).	2,29(s, 6H); 2,6(J=6,8 Hz); 6,45 7,15(m, 1H); 7,1 2H). (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3254, 2944, 1509, 1468, 1326, 1147, 970, 782, 716, 540.	3255, 2935, 2768, 1583, 1488, 1334, 1245, 1154, 1093, 694, 570, 539.	3437, 3072, 2920 1568, 1471, 1346, 1303, 1171, 1140, 799, 670, 598.
p.f. °C	amorfo	amorfo	150-159
Af			٥
JE .	N	2	8
l R7f	I	Ι	I
- 7. 18	I	I	I
75 155	Ι	エ	Ξ .
R2f R3f R4f R5f R6f R7f	x	Ι	I
<u>₹</u>	Ι	Ι	I
뀒	Ξ	Ι	Ξ
Rif	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
й	6	*	\$5



Preparación de los compuestos de fórmula general (Ig):

5

10

15

20

25

30

35

Ejemplo 1g.- Preparación N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-7-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A una solución de 122 mg (0,6 mMol) de 7-amino-3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 2 ml de dimetilformamida y 116 mg de N-etildiisopropilamina se le añadieron 149,5 mg (0,66 mMol) de cloruro de naftaleno-1-sulfonilo. La mezcla de reacción se agitó a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evaporó a sequedad, se alcalinizó ligeramente con solución de bicarbonato sódico y se extrajo con cloroformo. La fase orgánica se lavó repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separó y se secó con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica fue evaporada a sequedad y el sólido resultante fue purificado cromatograficamente, se obtuvieron 120 mg (51%) de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido crema.

Ejemplo 2g.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7 -il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 7-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 166 mg (0,66 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonilo se obtuvieron 80 mg (30%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1g, como un sólido amarillento.

Ejemplo 3g.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]-4-fenilbencenosulfonamida.

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 7-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 167 mg (0,66 mMol) de cloruro de 4-fenilbencenosulfonilo se obtuvieron 27 mg (11%), del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1g, como un sólido crema.

Ejemplo 4g.- Preparación de N-[1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-7-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida

A partir de 122 mg (0,6 mMol) de 7-amino-1-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol y 170 mg (0,66 mMol) de cloruro de 6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonilo se obtuvieron 69 mg (27%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1g, como un sólido crema.

Los rendimientos son indicativos y no se realizó ningún esfuerzo añadido para mejorarlos.

. . . .

·<u>:</u>·

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,42(s, 6H); 2,89(t, 2H, J=6,4 Hz); 4,88(t, 2H, J=6,4 Hz); 6,44(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,60(t, 1H, J=7,8 Hz); 7,16(d, 1H, J=3,3 Hz); 7,32(dd, 1H, J=7,9 Hz); 7,53(m, 1H); 7,63-7,67(m, 2H); 8,04-8,09(m, 2H); 8,17(d, 1H); 7,63-18,4 Hz); 8,75(m, 1H); (CD ₃ OD)	2,40(s, 6H); 2,52(s, 3H); 3,08(t, 2H, J=5,7 Hz); 4,66(t, 2H, J=5,7 Hz), 6,36(d, 1H, 3,1 Hz); 6,70(m, 2H); 7,15(dd, 1H, J=7,0 Hz, J=1,7Hz); 7,24(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,49(dd, 1H, J=8,6 Hz, J=2,0 Hz); 7,91(d, 1H, J=2,0 Hz); 8,00(d, 1H, J=8,8 Hz). (DMSOde)
R cm ⁻¹	3422, 3057, 2943, 1489, 1315, 1158, 1132, 772, 581.	3448, 2951, 1488, 1315, 1278, 1150, 1113, 1079, 861, 728, 648, 559.
p.f. °C	54-58	57-65
Ag		CH CH3
Вu	7	2
Ryg	I	I
జ్	I	Ι
ಸ್ಥ	Ι	I
R ₂₉ R ₃₉ R ₄₉ R ₅₉ R ₇₉	I	I
జ్	I	Ι
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	I	I
R _{ig}	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
页	19	2g



¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2,33(s, 6 H); 2,78(m, 2 H); 4,24(m, 2 H); 6,46(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,88(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,17(d, 1H, J=7,8 Hz); 7,17(d, 1H, J=7,5 Hz); 7,40-7,49(m, 4H); 7,58 (m, 2H); 7,64(AB sys, 2H, J=8,4 Hz); 7,86(AB sys, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH, ZH	2,66(s, 6 H); 3,28(t, 2 H, J=5,4 Hz); 4,74(t, 2 H); 6,30(d, 1H, J=3,1 Hz); 6,64-6,70(m, 2H); 7,01(dd, 1H, J=6,5 Hz, J'=2,4 Hz); 7,19(d, 1H, J=3,1 Hz); 7,45(d, 1H, J=4,5 Hz); 7,89(d, 1H, J=4,5 Hz);
Rom ⁻¹	2943, 1481, 1332, 1316, 1158, 1096, 764, 729, 668, 581.	3448, 3110, 2928, 1485, 1459, 1316, 1270, 1238, 1182, 1124, 1091, 723, 622.
p.f. °C	137-140	73-76
Ag		S
Вu	8	8
R_{7g}	Ι	I
ଝି	H	I
R ₂₉ R ₃₉ R ₄₉ R ₅₉ R ₅₉ R ₇₉	I	I
చ్	I	I
ช้	Ŧ	Ι
జ	Η	I
, R _{ig}	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
並	39	4g

Preparación de los compuestos de fórmula general (lh):

5

10

15

20

25

30

35

Ejemplo 1h.- Preparación de 1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-5-nitro-1H-indol

A una solución de 1,0 g (3,9 mMol) de 3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-5-nitro-1H-indol en 50ml de dimetilformamida anhidra se le añadieron a 0°C 468 mg (9,8 mMol) de hidruro sódico 50% en aceite y la mezcla se dejó en agitación durante 30 minutos. A continuación se anadieron 2,14g de cloruro de ciclohexanosulfonilo y se continuó la agitación durante 3 horas a temperatura ambiente. Se añadió agua y se evaporó a sequedad. El crudo resultante se trato con bicarbonato sódico y se extrajo con cloroformo. La fase orgánica se secó con sulfato sódico anh.y evaporó a sequedad, el sólido resultante se purificó por cromatografía obteniéndose 900 mg (57%) de 1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-5-nitro-1H-indol como un sólido amarillo.

Ejemplo 2h.- 5-cloro-1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1H-indol

A partir de 770 mg (3,12 mMol) de 5-cloro-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1H-indol y 1,7 g (9,36 mMol) de cloruro de ciclohexanosulfonilo se obtuvieron 900 mg (74%) del compuesto referido, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1h, como un sólido amarillo.

Ejemplo 3h.- 5-amino-1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1H-indol

A una solución de 403 mg (1 mMol) de 1-ciclohexanosulfonil-3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-5-nitro-1H-indol en 200 ml de etanol se le añadieron 200 mg de Pd/C 5% húmedo al 50%. La suspensión resultante se hidrogenó a 25 psi de sobrepresión durante 20 horas. A continuación se filtró el catalizador y se evaporó a sequedad. El crudo resultante se purificó por cromatografía y se obtuvieron 150 mg (40%) del compuesto referido como un sólido crema

Ejemplo 4h.- Preparación del clorhidrato de 1-ciclohexanosulfonil-5-fluoro-3-(1,2,3,5,8,8a-hexahidro-indolizin-7-il)-1H-indol

A partir de 1,6 g (6,25 mMoI) de 5-fluoro-3-(1,2,3,5,8,8a-hexahidro-indolizin-7-iI)-1H-indol y 3,42 g (18,76 mMoI) de cloruro de ciclohexanosulfonilo, por el procedimiento descrito en el ejemplo 1h, se obtuvieron 1,95 g (78%), de 1-ciclohexanosulfonil-5-fluoro-3-(1,2,3,5,8,8a-hexahidro-indolizin-7-iI)-1H-indol como un aceite. A continuación, a una solución de 1,95 g (4,85 mMoI) de 1-ciclohexanosulfonil-5-fluoro-3-(1,2,3,5,8,8a-hexahidro-indolizin-7-iI)-1H-indol en 20 ml de etanol se añadieron 2 ml de una solución de etanol/HCI 6N precipitando un sólido que se recristalizó de etanol obteniendose 1,5 g (71%) del compuesto referido como un sólido blanco

5

10

Los rendimientos son indicativos y no se realizó ningún esfuerzo añadido para mejorarlos.

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente

solvente)	3H); 2,68(m, 2H); 3,78(m, 1); 8,08 (d, 1H, 9,2 Hz, J'=1,9 . (DMSO-d6)); 4,53(III,); 6,18(m, =2,0 Hz); 0 Hz);)
¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1,00-1,90(m, 10H); 2,56(s, 3H); 2,68(m, 2H); 2,98 (m, 2H); 3,47(m, 2H); 3,78(m, 1H); 6,35(s, 1H); 7,87(s,1H); 8,08 (d, 1H, J=9,2 Hz, J'=1,9 Hz); 8,59 (d, 1H, J=1,8 Hz). (DMSO-d6)	1,00-1,90(m, 10H); 2,41(s, 3H); 2,53(m, 2H); 2,67(m, 2H); 3,15(m, 3H); 6,18(m, 1H); 7,27(dd, 1H, J=8,9 Hz, J'=2,0 Hz); 7,32(s, 1H); 7,79 (d, 1H, J=2,0 Hz); 7,82(d, 1H, J=8,8 Hz). (CDCl ₃)
IR cm ⁻¹	3433, 2938, 2859, 1522, 1371, 1340, 1158, 1126, 988, 612.	3433, 2941, 2858, 2787, 1447, 1364, 1116, 614, 557.
p.f. °C	155-160	08-90
Sa	ı	•
₩		
, L	0	0
R6h	王	Ι
R5h	NO ₂	ਹ
R4h	Ξ	I
R2h R3h R4h R5h	工	Ι
RZh	Ξ	Ξ
R1h	N-CH ₃	N-CH ₃
a cere ă	4+	2h

ET0026

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1,00-1,90(m, 10H); 2,40(s, 3H); 2,54(m, 2H); 2,66(m, 2H); 3,13(m, 3H); 6,16(m, 1H); 6,71(dd, 1H, J=8,8 Hz, J'=2,4 Hz); 7,09(d, 1H, J=2,2 Hz); 7,23(s, 1H); 7,67(d, 1H, J=8,8 Hz). (CDCl ₃)	1,18 (m, 3H); 1,38(m, 2H); 1,54(m, 1H); 1,73(m, 5H); 2,01(m, 2H); 2,31(m, 1H); 2,80(m, 1H); 3,09(m, 2H); 3,44(m, 1H); 3,68(m, 2H); 3,76(m, 1H); 4,10(m, 1H); 6,39 (s, 1H); 7,28(m, 1H); 7,78(m, 2H); 7,90(dd, 1H, J=9,0 Hz, J'=4,6 Hz); (DMSO-46)
R cm ⁻¹	3376, 2937, 2857, 2784, 1455, 1363, 1342, 1158, 1127, 987, 617, 565.	3424, 2941, 2499, 2451, 1466, 1445, 1371, 1348, 1157, 649, 619.
p.f. °C	75 (desc)	263 (desc)
Sal	1	Σ
Ah		
듣	0	. 0
Réh	I	н
	Į Ž	Ц
R2h R3h R4h R5h	I	Ι
R3h	I	I
rg.	I	. т
R1h	N-CH ₃	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
ŭ	3h	4h

ET0026

Datos farmacológicos

(Compuestos de fórmula general la)

(a)

Se han determinado los valores de Binding al Neuropéptido Y_5 e Y_2 de acuerdo con los métodos I y III para los compuestos derivados de benzoxazinona de fórmula general (I). Algunos de los valores obtenidos se reflejan en la siguiente tabla 1.

Tabla 1:

Compuesto de acuerdo al Ejemplo	Binding Neuropeptido Y ₅	Binding Neuropeptido Y ₂
	[125]-PYY ₍₃₋₃₆₎ BIBP 3226 sat. Cortex de rata	[¹²³ I]-PYY ₍₃₋₃₆₎ Hipocampo de rata
	K _i (nM)	K _i (nM)
3a	6,4	> 1000
4a	7,3	> 1000
5a	8,3	> 1000
6a	18,4	> 1000
18a	3,4	> 1000
20a	0,87	> 1000

(b) Se han determinado los valores de Binding al Neuropéptido Y_5 de acuerdo con el método II para los compuestos derivados de benzoxazinona de fórmula general (I). Algunos de los valores obtenidos se reflejan en la siguiente tabla 2.

Tabla 2:

Compuesto de acuerdo con Ejemplo nº	Binding Neuropeptido Y ₅
	[¹²⁵ I]-PYY
	Ys Rat Recombinant Receptor
	Cell C6
	IC ₅₀ (nM)
107a	23.5
111a	7.7
112a	41.8
114a	40.7
116a	106.0

(Compuestos de fórmula general Ib)

El binding de los compuestos sulfonamídicos derivados de benzoxazinona de fórmulas generales (Ib) se determinó como se ha descrito anteriormente.

Los resultados de binding de algunos de estos compuestos se muestran en la siguiente tabla 1b:

Tabla 2b:		
Compuesto según el ejemplo:	% inhibición 10 ⁻⁶ M	K _i (nM)
1b	98.1 ± 4.0	51.7
3b		107.4
4b		246
5b		152
6b		165.9
7b	88	
8b .	68	

(Compuestos de fórmula general Ic)

El binding de los derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic) usados inventivamente se determinaron como se ha descrito anteriormente.

En la Tabla 1c siguiente se indican resultados de binding de algunos derivados de sulfonamidas.

Tabla 1c

Compuesto según ejemplo	% Inhibición 10 ⁻⁶ M	K _i (nM)
1c	98,1 ± 4,0	0,28
3c	96,6 ± 5,2	3,5
4c	96,2 ± 0,6	9,3
5c	$101,2 \pm 0,1$	1,0
6c	97,6 ± 1,8	8,7
7c	103,0 ± 7,9	0,13
8c	$94,5 \pm 7,0$	0,76
9c	$96,8 \pm 3,7$	2,2
11c	101,3	0,98
13c	98,3	4,7
14c	$95,7 \pm 3,4$	24,3
15c	$97,4 \pm 0,8$	6,8
16c	$94,4 \pm 8,6$	21,2
17c	102,0	5,3

(Compuestos de fórmula general Id)

La unión al receptor 5-HT6 de los nuevos compuestos de fórmula general (Id) se determinó como se describe anteriormente.

Los resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla 1d siguiente:

Tabla 1d

Ejemplo	% Inhibición 10 ⁻⁶ M
1d	83.9
2d	104.3
3d	94.8
4d	46.6
. 5d	98.1
6d	55.8
7d	72.3

(Compuestos de fórmula general le)

La unión al receptor 5-HT6 de los nuevos compuestos de fórmula general (le) se determinó como se describe anteriormente.

Los resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:

Tabla 1e
K _i (nM)
94,2
112,4
1,89
104,6
82,5
84,8

(Compuestos de fórmula general If)

Pharmacological data:

La unión al receptor 5-HT6 de los nuevos compuestos de fórmula general (I) se determinó como se describe anteriormente.

Los resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:

Tabla

	•	
% Inhibición	K _i (nM)	•
10 ⁻⁶ M		
98,6	90,2	•
97,7	41,2 ·	
95,3	19,8	
90,8	55,2	
93,4	129,4	
94,5	74,5	
95,1	118,6	
86,9	159,1	
	10 ⁻⁶ M 98,6 97,7 95,3 90,8 93,4 94,5 95,1	10 ⁻⁶ M 98,6 90,2 97,7 41,2 95,3 19,8 90,8 55,2 93,4 129,4 94,5 74,5 95,1 118,6

(Compuestos de fórmula general Ih)

Pharmacological data:

La unión al receptor 5-HT6 de los nuevos compuestos de fórmula general (I) se determinó como se describe anteriormente.

Los resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:

	Tabla	
Ejemplo	% Inhibition 10 ⁻⁶ M	K _i (nM)
1h 2h 3h 4h	59,8 ± 3,0	98,2 55,1 191

Dos combinaciónes de sustancias activas,

I)
[23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida
(2-[4-(2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-2-il)-acetamida)

y II)

[23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida (2-[4-(8-Metil-2-oxo-4H-benzo[d][1,3]oxazin-1-il)-piperidin-1-il]-N-(9-oxo-9H-fluoren-3-il)-acetamida clorhidrato)

han sido investigadas según el método de medición de la ingestión de alimento descrito anteriormente.

Ambas combinaciones muestran un efecto synèrgico en sus actividades farmacológicas comparado con la actividad farmacologica individual para cada compuesto.

·:·

Reivindicaciones:

- 1. Una combinación de sustancias activas, caracterizada porque contiene:
 - (A) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y (NPY) y
 - (B) al menos un compuesto con afinidad por el receptor 5-HT₆
- 2. La combinación según la reivindicación 1, caracterizada porque como componente (A) al menos un compuesto con afinidad por el receptor del neuropéptido Y5 (NPY5) está presente.
- 3. La combinación según la reivindicación 1 o 2, caracterizada porque como componente (A) al menos un compuesto está presente, que es seleccionado del grupo constituido por los compuestos a la fórmula general (Ia)

(la)

en la cual

:...:

$$R^{3a}$$
 R^{3a}
 R^{4a}
 R^{9a}
 R^{6a}
 R^{7a}
 R^{10a}
 R^{11a}

R¹a, R²a, R³a, R⁴a son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, halógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, -OR¹²a, -OC(=O)R¹³a, -SR¹⁴a, -SOR¹⁴a, -SO₂R¹⁴a, -NH-SO₂R¹⁴a, -SO₂NH₂ y − NR¹⁵aR¹⁶a.

341

R^{5a} representa hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{6a}, R^{7a}, R^{8a}, R^{9a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un —COOR^{17a},

A^a representa un miembro puente -CHR^{18a}- o -CHR^{18a}-CH₂,

R^{10a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{11a} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o bien

R^{10a} y R^{11a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{12a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{13a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{14a} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{15a} y R^{16a} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno

opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

o bien R^{15a} y R^{16a} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo,

R^{17a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{18a} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido.

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, sus racematos o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o sus sales fisiológicamente aceptables, o solvatos, respectivamente.

4. La combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 3, caracterizada porque como componente (B) al menos un compuesto está presente, que es seleccionado del grupo constituido por los compuestos sulfonamídicos derivados de la benzoxazinona de fórmula general (Ib),

$$R^{2b}$$
 R^{3b}
 R^{4b}
 R^{4b}
 R^{6b}
 R^{7b}

(Ib)

en la cual

R^{1b}, R^{2b}, R^{3b}, R^{4b} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, halógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un grupo nitro, ciano, - OR^{10b}, - O(C=O)R^{11b}, -(C=O)OR^{11b}, -SR^{12b}, -SOR^{12b}, -SO₂R^{12b}, -NH-SO₂R^{12b}, -SO₂NH₂ y -NR^{13b}R^{14b},

R^{5b} representa hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{6b}, R^{7b}, R^{8b}, R^{9b} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, un grupo ciano y un —COOR^{15b},

W^b representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno o alquenileno, opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, un grupo NR^{16b}R^{17b} o un grupo COR^{18b},

R¹ob representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{11b} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un

sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{12b} representa un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{13b} y R^{14b} son cada uno seleccionados independientemente del grupo consistente en hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede condensarse con un

sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

o bien R^{13b} y R^{14b} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado, insaturado o aromático, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo adicional como miembro del anillo.

R^{15b} representa hidrógeno, un radical alifático, lineal o ramificado, saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, opcionalmente conteniendo al menos un heteroátomo como miembro del anillo, o un radical arilo o heteroarilo opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, y/o puede condensarse con un sistema de anillos mono o policíclicos opcionalmente al menos monosustituido,

R^{16b} representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado,

R^{17b} representa un radical alifático opcionalmente al menos monosustituido, saturado o insaturado, lineal o ramificado, y

R^{18b} representa un radical arilo opcionalmente al menos monosustituido,

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una de sus sales fisiológicamente aceptables, o un solvato, respectivamente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ic)

$$A^{c}$$
 A^{c}
 A^{c

en la cual

R^{1c} representa hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, un radical fenilo opcionalmente al menos monosustituido o un radical bencilo opcionalmente al menos monosustituido,

R^{2c} representa una mitad –NR^{4c}R^{5c} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{3c} representa hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{4c} y R^{5c}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{4c} y R^{5c} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^c representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno opcionalmente al menos monosustituido, un grupo alquenileno opcionalmente al menos monosustituido o un grupo alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nc representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos de la fórmula general (Id)

$$R^{5d}$$
 R^{5d}
 R^{7d}
 R^{7d}
 R^{1d}
 R^{1d}

en la cual

R^{1d} representa un radical –NR^{8d}R^{9d} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

R^{2d} ,R^{3d} ,R^{5d} ,R^{6d} y R^{7d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{4d} representa hidrógeno o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{8d} y R^{9d}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifático lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8d} y R^{9d} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^d representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nd representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivado de sulfonamida de fórmula general (le)

$$R^{6e}$$
 R^{6e}
 R^{6e}
 R^{6e}
 R^{6e}
 R^{2e}
 R^{3e}
 R^{3e}
(le)

en la cual

R^{1e} representa un radical –NR^{8e}R^{9e} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

R^{2e} ,R^{3e} ,R^{4e} ,R^{6e} y R^{7e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido.

R^{5e} representa hidrógeno o un radical alifático, saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{8e} y R^{9e}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alfiático saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8e} y R^{9e} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

Ae representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

17.

ne representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (If)

$$A^f$$
 A^f
 A^f

en la cual

356

R¹f representa un radical –NR³fR³f o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

R^{2f}, R^{3f}, R^{4f}, R^{5f} y R^{7f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido.

R^{6f} representa hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{8f} y R^{9f}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8f} y R^{9f} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

Af representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

nf representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ig)

$$R^{6g}$$
 R^{6g}
 R^{4g}
 R^{3g}
 R^{3g}
 R^{3g}

en la cual

R^{1g} representa un radical –NR^{8g}R^{9g} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático

mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

R^{2g} ,R^{3g} ,R^{4g} ,R^{5g} y R^{6g}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno, halogeno, nitro, alkoxy, ciano, o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido o un radical fenilo o heteroarilo, opcionalmente al menos monosustituido.

R^{7g} representa hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido,

R^{8g} y R^{9g}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{8g} y R^{9g} junto con el átomo puente de nitrógeno forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^g representa un sistema de anillo aromático mono o policíclico opcionalmente al menos monosustituido, que puede enlazarse vía un grupo alquileno, alquenileno o alquinileno opcionalmente al menos monosustituido y/o puede contener al menos un heteroátomo como miembro de anillo en uno o más de sus anillos,

ng representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente, y compuestos derivados de sulfonamidas de fórmula general (Ih)

$$R^{5h}$$
 R^{4h}
 R^{3h}
 R^{3h}
 R^{4h}
 R^{4h}

: ز

en la cual

R^{1h} representa un radical –NR^{7h}R^{8h} o un radical cicloalifático saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro de anillo, el cual puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo,

ET0026

 R^{2h} ,R^{3h} ,R^{4h} ,R^{5h} y R^{6h} , idénticos o diferentes, independientemente representan un grupo hidrógeno, halogeno, ciano, nitro, C₁₋₆-alqu(en/in)il, C₁₋₆-alcoxi, C₁₋₆-alquiltio, hidroxi, trifluorometil, C₃₋₈-cicloalqu(en)il, C₁₋₆-alquilcarbonil, fenilcarbonil o un grupo —NR^{9h}R^{10h} en el cual R^{9h} y R^{10h} se definen como R^{7h} y R^{8h} .

360

R^{7h} y R^{8h}, idénticos o diferentes, representan hidrógeno o un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

R^{7h}y R^{8h} junto con el átomo de nitrógeno al que están unidos forman un anillo heterocíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener al menos un heteroátomo más como miembro del anillo y/o puede condensarse con un sistema anular cicloalifático mono- o bicíclico saturado o insaturado, opcionalmente al menos monosustituido, que puede contener opcionalmente al menos un heteroátomo como miembro del anillo.

A^h y B^h idénticos o diferentes, representan un radical alifatico saturado o insaturado lineal o ramificado, opcionalmente al menos monosustituido, o

A^h y B^h junto con el átomo de carbono al que están unidos forman un anillo cicloalquílico, saturado o no saturado pero no aromático, opcionalmente al menos monosustituido.

nh representa 0, 1, 2, 3 o 4;

opcionalmente en forma de uno de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, su racemato o en forma de una mezcla de al menos dos de sus estereoisómeros, preferiblemente enantiómeros o diasterómeros, en cualquier relación de mezcla, o una sal fisiológicamente aceptable correspondiente, o un solvato correspondiente.

- 5. La combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 4, caracterizada porque está constituida por 1-99 % en peso del componente (A) y 99-1 % en peso del componente (B), mas preferiblemente 10-80 % en peso del componente (A) y 90-20 % en peso del componente (B), refiriendose estos percentajes a el peso total de ambos compoentes (A) y (B).
- 6. Un medicamento, caracterizado porque contiene una combinación de sustancias activas según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 5 y opcionalmente uno o más adyuvantes farmacológicamente aceptables.
- 7. El medicamento según la reivindicacion 6 para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y y de los receptores de 5-HT₆, para la regulación del apetito, para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal, para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de obesidad, anorexia, caquexia, bulimia, diabetes, preferiblamente diabetes de tipo II (no insulino dependiente) o para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable, para la profilaxis y/o tratamiento de trastornos del sistema nervioso periférico, trastornos del sistema nervioso central, artritis, epilepsia, ansiedad, pánico, depresión, trastornos cognitivos, trastornos de la memoria, enfermedades cardiovasculares, procesos de demencia senil, tales como, Alzheimer, Parkinson y/o Huntington, esquizofrenia, psicosis,

hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder), dolor, síndrome hipertensivo, enfermedades inflamatorias, enfermedades imunológicas, o para la mejora de la cognición.

- 8. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la regulación simultánea de los receptores de neuropéptido Y5 y de los receptores de 5-HT₆.
- 9. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la regulación del apetito.
- 10. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para el mantenimiento, incremento, o reducción del peso corporal.
- 11. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes relacionados con la ingestión de alimentos, preferiblemente para la profilaxis y/o tratamiento de obesidad, anorexia, caquexia, bulimia, diabetes de tipo II (no insulino dependiente).
- 12. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de los desordenes del tracto gastrointestinal, preferiblemente del síndrome de colon irritable.
- 13. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de trastornos del sistema nervioso periférico.

14. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de trastornos del sistema nervioso central.

- 15. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la artritis.
- 16. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la epilepsia.
- 17. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la ansiedad.
- 18. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento del pánico.

. .

4

- 19. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la depresión.
- 20. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de los trastornos cognitivos.
- 21. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de los trastornos de la memoria.

22. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de las enfermedades cardovasculares.

- 23. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de los procesos de demencia senil, preferiblemente enfermedad Alzheimer, enfermedad Parkinson y/o enfermdad Huntington.
- 24. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la esquizofrenia.
- 25. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la psicosis.
- 26. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder).
- 27. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento del dolor.
- 28. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento del síndrome hipertensivo.

29. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de enfermedades inflamatorias.

- 30. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la profilaxis y/o tratamiento de enfermedades imunológicas.
- 31. Uso de la combinación según cualquiera de las reivindicaciónes 1 a 5 para la preparación de un medicamento para la mejora de la cognición.
- 32. Una formulación farmacéutica, caracterizada porque contiene una combinación de sustancias activas según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 5 y opcionalmente uno o más adyuvantes farmacológicamente aceptables.
- 33. La formulación farmacèutica según la reivindicación 32, caracterizada porque está presente en forma farmacéuticas solidas como comprimidos, comprimidos masticables, gomas de mascar, grageas, cápsulas, supositorios, preparaciones en polvo, sistemas terapéuticos transdérmicos, sitemas terapéuticos transmucales, o en formas farmacéuticas liquidas o semi-liquidas como gotas o como jugo, jarabe, solución, emulsión, suspensión, preferiblemente en forma de comprimidos, cápsulas, gotas o sulución.
- 34. La formulación farmacèutica según la reivindicación 32, caracterizada porque está presente en forma de múltiples partículas, de preferencia, microcomprimidos, microcápsulas, microesferoides, gránulos, cristales o pelotillas (pellets), opcionalmente comprimidos en un comprimido, llenados en una cápsula o suspendidos en un líquido adecuado.

**

- 35. La formulación farmacéutica según una o mas de las reivindicaciónes 32-34, caracterizada porque es para aplicación oral, intravenosa, intramuscular, subcutánea, intratecal, epidural, bucal, sublingual, pulmonar, rectal, transdérmica, nasal o intracerebroventricular, preferiblemente oral o intravenosa.
- 36. La formulación farmacéutica según una o mas de las reivindicaciónes 32 a 35, caracterizada porque por al menos uno de los componentes de la combinación sustancia activa (A) o (B) está presente al menos parcialmente en forma retardada.
- 37. La formulación farmacéutica según la reivindicación 36, caracterizada porque el medicamento posee al menos una cubierta o una matriz que comprende al menos un material retardante de la liberación de las substancias activas.
- 38. La formulación farmacéutica según la reivindicación 37, caracterizada porque el material retardante de la liberación de las substancias activas se basa en un polímero natural, semisintético o sintético, no hidrosoluble, opcionalmente modificado, o en una cera, o grasa, o alcohol graso natural, o ácido graso semisintético o sintético, o en una mezcla de al menos dos de los compuestos arriba mencionados.
- 39. La formulación farmacéutica según la reivindicación 38, caracterizada porque el polímero no hidrosoluble se basa en una resina acrílica que preferiblemente se selecciona a partir del grupo de poli(met)acrilatos, polidialquilamino(C₁₋₄)alquilo(C₁₋₄) (met)acrilatos y/o copolímeros, o en una mezcla de al menos dos de los polímeros arriba mencionados.
- 40. La formulación farmacéutica según la reivindicación 38, caracterizada porque los polímeros no hidrosolubles son derivados de celulosa, preferiblemente alquilcelulosa, y más preferiblemente aún, etilcelulosa o ésteres de celulosa.

- 41. La formulación farmacéutica según la reivindicación 38, caracterizada porque la cera es cera de carnauba, cera de abejas, glicerolmonoestearato, glicerolmonobehenato, glicerolditripalmitoestearato, cera microcristalina, o una mezcla de al menos dos de estos componentes.
- 42. La formulación farmacéutica según una o más de las reivindicaciónes 38 a 41, caracterizada porque los polímeros se han utilizado en combinación con uno o más plastificantes.
- 43. La formulación farmacéutica según una o más de las reivindicaciónes 36-42, caracterizada porque además de la forma retardada, por lo menos uno de los componentes de sustancia activa (A) o (B) está presente en forma no retardada.

:

#2-0 PCT/EP20**04**/00**8515**